日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

10,787,175

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed ith this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年 4月12日

出願番号 (pplication Number:

特願2002-111067

ST. 10/C]:

[JP2002-111067]

願 人

味の素株式会社

plicant(s):

2004年 3月11日

特許庁.長官 Commissioner, Japan Patent Office







【書類名】

特許願

【整理番号】

Y1J0299

【提出日】

平成14年 4月12日

【あて先】

特許庁長官殿

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

山元 崇

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

丹羽 誠司

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

大谷 佳代

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

大野 誠治

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

小金井 肇

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

岩山 聡

· ...

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

高原 章

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

小野 幸胤

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

武田 智子

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

藤田 真一

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社

医薬研究所内

【氏名】

茂木 馨子

【特許出願人】

【識別番号】 00000066

【氏名又は名称】 味の素株式会社

【代理人】

【識別番号】

100059959

【弁理士】

【氏名又は名称】 中村 稔

【選任した代理人】

【識別番号】 100067013

【弁理士】

【氏名又は名称】 大塚 文昭

【選任した代理人】

【識別番号】 100082005

【弁理士】

【氏名又は名称】 熊倉 禎男

【選任した代理人】

1

【識別番号】 100065189

【弁理士】

【氏名又は名称】 宍戸 嘉一

【選任した代理人】

【識別番号】 100096194

【弁理士】

【氏名又は名称】 竹内 英人

【選任した代理人】

【識別番号】 100074228

【弁理士】

【氏名又は名称】 今城 俊夫

【選任した代理人】

【識別番号】 100084009

【弁理士】

【氏名又は名称】 小川 信夫

【選任した代理人】

【識別番号】 100082821

【弁理士】

【氏名又は名称】 村社 厚夫

【選任した代理人】

【識別番号】 100086771

【弁理士】

【氏名又は名称】 西島 孝喜

【選任した代理人】

1

【識別番号】 100084663

【弁理士】

【氏名又は名称】 箱田 篤

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 特願2001-263718

【出願日】 平成13年 8月31日

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 特願2002- 14387

【出願日】 平成14年 1月23日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 008604

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9911474

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 新規ジアリールアルケン誘導体及び新規ジアリールアルキル誘導体

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)、(2)、(3)又は(4)で示されるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩。

【化1】

【化2】

(式中、Aは -CH=CH-、-CH2-CH2-、-S-、-CH2-S-、-S-CH2-、-O-、-CH2-O-、-0

 $-\text{CH}_2$ -、 $-\text{N}(R^{17})$ - $-\text{CH}_2$ -、 $-\text{CH}_2$ -、 $-\text{CH}_2$ -、 $-\text{CH}_2$ -CH $_2$ -C

a、b、cおよびdはそれぞれ独立して CR^1 あるいは CR^2 から選択され;または、a、b、cおよびdのうちの1つはNであり;

各 R^1 、 R^2 及び R^4 は独立して、H、ハロゲン、 $-CF_3$ 、 $-OR^{14}$ 、 $-COR^{14}$ 、 $-SR^{14}$ 、-S(0) $_tR^{15}$ 、 $-N(R^{14})_2$ 、 $-NO_2$ 、 $-OC(0)R^{14}$ 、 $-CO_2R^{14}$ 、 $-OCO_2R^{14}$ 、-CN、 $-NR^{14}COOR^{15}$ 、 $-SR^{15}C(0)OR^{15}$ または $-SR^{15}N(R^{16})_2$ (ここで R^{14} はH、低級アルキル、アリール、アリール低級アルキル基を表し、 R^{15} は低級アルキル又はアリールを表し、各 R^{16} は独立してHおよび $-C(0)OR^{15}$ から選択され、tは1または2である)から選択され;

R³はHを表し;

£

V-WはC=C、CH-CH、CH-N、またはN-CHを表し;

ZはC、CHまたはNから選択され(ただしZがCのとき点線で表される結合は二重結合となり、ZがCHまたはNのとき点線で表される結合は単結合となる); nは $0\sim3$ を表し、

 R^5 及び R^6 は独立してH、ハロゲン、 $-CF_3$ 、低級アルキル、アリールを表し;または R^5 及び R^6 は一緒になって=0または=Sを表し;

 Y^1 は0またはSであり:

BはNR^{17a}、 $-NR^{17a}(CH_2)_{v}CHR^{21}$ -、 $-(CH_2)_{v}-CHR^{21}$ -を表し(ここでvは 0 から 3 を表し、 R^{17a} はH、低級アルキルおよびアリールを表し、 R^{21} はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、 $-CH_2SH$ 、 $-CH_2CH_2SCH_3$ 、 $-CH_2(CO)NH_2$ 、 $-CH_2CH_2SCH_3$ 、 $-CH_2(CO)NH_2$ 、 $-(CH_2)_{w}-COOR^{29}$ 、 $-(CH_2)_{w}-NR^{29}R^{30}$ (ここで R^{29} 、 R^{30} はそれぞれ独立に水素原子または低級アルキル基を表し、Wは 0 ~ 4 を表する)、 $-(CH_2)_{3}N$ $+(C(NH_2)=NH$ 、ベンジル、4-ヒドロキシベンジル、3-インドイルメチル、5-イミダゾイルメチルを表す);

Gは-(CO)-、-(SO)-、-(SO₂)-、または共有結合を表し;

mは0から6を表し:

 y^2 はCまたはSであり:

p及びqはそれぞれ独立に1、2または3から選択され;

 R^7 及び R^8 はそれぞれ独立にH、低級アルキル、アリール、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 8a、 $-(CO)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ (ここで $R^{18a}L^{18a}$ 低級アルキル、アリール、環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基を表し、 $R^{19a}L^{18a}$ 低級アルキル、アリールを表し;または $R^{18a}L^{18a}L^{19a}$ は一緒になってハロゲン、 $-CF_3$ 、低級アルキル、アリールを置換基として持ってもよいシクロアルキルを表す)、 $-(CO)OR^{20}$ 、 $-(CS)OR^{20}$ (ここで R^{20} は炭素数 1 から 1 2 のアルキル基、アリール、環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基を表す)または下記一般式(5)で表される基であり;

【化3】

A)

(式中 Y^4 及 UY^3 はそれぞれ0又はSを表し;Sは0から6を表し;

EはNR²²、CHR²³を表し(ここでR²²はH、低級アルキルおよびアリールを表し; R²³はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、-CH₂SH、-CH₂CH₂S CH₃、-CH₂(CO)NH₂、-CH₂CH₂(CO)NH₂、-CH₂COOH、-CH₂COOH、-(CH₂)₄NH₂、-(CH₂)₃NHC(NH₂)=NH、ベンジル、4-ヒドロキシベンジル、3-インドイルメチル、5-イミダゾイルメチルを表す):

R²⁴はH、低級アルキルおよびアリールを表し;

 R^{25} はH、低級アルキル、アリール、 $-0R^{18a}$ 、 $-(C0)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、-(CO)N $R^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CO)OR^{20}$ または $-(CS)OR^{20}$ (ここで R^{18a} 、 R^{19a} 、 R^{20} は前述した基を表す)を表す。)

R9はH、低級アルキル、アリール、-(CO)R18a、-(CS) R18a、-(CO)N R18aR19a

、-(CS)N R18aR19a、-(CO)OR20または-(CS)OR20 (ここでR18a、R19a、R20は前述 した基を表す)を表し;

R10はH、低級アルキルおよびアリールを表し;

RllはH、低級アルキルおよびアリールを表し;

 R^{12} はH、低級アルキル、アリール、 $-(C0)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、 $-(C0)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ (CS) で表されるような置換基を表し;

【化4】

(式中sは1から6を表し;

 Y^3 は0またはSを表し;

 R^{26} はH、低級アルキルおよびアリールを表し;

 R^{27} はH、低級アルキル、アリール、 $-0R^{18a}$ 、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、-(CO)N $R^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)OR^{20}$ (ここで R^{18a} R^{19a} R^{20} は前述した基を表す)を表す):

または R^{11} 及び R^{12} は窒素原子と一緒になって下記一般式(7)で表されるような置換基を表す。

【化5】

(ここで Y^3 は0またはSを表し、 R^{27} は前述した基を表する。))

【請求項2】 一般式(1)、(2)、(3)及び(4)中、

V-WがC=C、CH-CH、またはN-CHで表され;

ZはC、CHまたはNから選択され(ただしZがCのとき点線で表される結合は二重結合となり、ZがCHまたはNのとき点線で表される結合は単結合となる);

BがNR^{17a}、CHR²¹、CH₂CHR²¹で表され(ここでR^{17a}はH、低級アルキルおよびアリールを表し、R²¹はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、-C H₂SH、-CH₂CH₂SCH₃、-CH₂(CO)NH₂、-CH₂CH₂(CO)NH₂、-CH₂COOH、-CH₂CH₂COOH、-(CH₂)₄NH₂、-(CH₂)₃NHC(NH₂)=NH、ベンジル、4-ヒドロキシベンジル、3-インドイルメチル、5-イミダゾイルメチルを表す);

 R^{18a} がH、低級アルキル、アリールで表され、 R^{19a} がH、低級アルキル、アリールで表され;または R^{18a} と R^{19a} が一緒になってハロゲン、 $-CF_3$ 、低級アルキル、アリールを置換基として持ってもよいシクロアルキルで表され、 R^{25} 及び R^{27} がそれぞれH、低級アルキル、アリール、、 $-(C0)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、 $-(C0)R^{18a}$ R^{19a} 0、 R^{18a} 1 に載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩。

【請求項3】 一般式(1)、(2)、(3)及び(4)中、

Aが-CH=CH-、-CH2-CH2-、-S-、-CH2-S-、-S-CH2-を表し;

a、b、cおよびdがそれぞれCHを表し;

 R^3 及び R^4 がそれぞれHを表し;

R⁵及びR⁶がそれぞれHを表し;

または R^5 及び R^6 が一緒になって=0を表し;

nがlまたは2を表し、

Y¹が0を表し;

 $BがNR^{17a}$ 、 CHR^{21} 、 CH_2CHR^{21} を表し(ここで R^{21} はH、低級アルキル、アリール、- CH_2OH を表す);

Gが-(CO)-または共有結合を表し;

mが0から6を表し;

p及びqがそれぞれ1を表し;

 R^7 及び R^8 がそれぞれ独立にH、低級アルキル、アリール、 $-(CO)R^{18a}$ (ここで R^1

8aはH、低級アルキル、アリールを表す)、-(CO)N R18aR19a、(ここでR19aはH 、低級アルキル、アリールであり;またはR18aと一緒になってハロゲン、 $-CF_3$ 、低級アルキル、アリールを置換基として持ってもよいシクロアルキルを表す)、 $-(CO)OR^{2O}$ (ここで R^{2O} は炭素数1から12のアルキル基、アリール、環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基を表す)または下記一般式(8)で表される基であり;

【化6】

(式中 Y^4 及び Y^3 はそれぞれ0を表し;sは1または2を表し;

 $EはCHR^{23}$ を表し(ここで R^{23} はHを表す);

R²⁴はHを表し;

 R^{25} は $_{-}(C0)0R^{20}$ を表す);

R⁹が-(CO)OR²⁰を表し;

R¹⁰がHを表し;

R¹¹がHを表し;

 R^{12} が下記一般式(9)で表されるような置換基を表し;

【化7】

(式中sは2または3を表し;

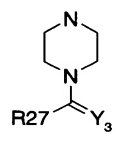
Y3は0を表し:

R26はHを表し:

R²⁷は-(CO)OR²⁰を表す)

または R^{11} 及び R^{12} が窒素原子と一緒になって下記一般式(10)で表されるような置換基を表す請求項2記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩。

【化8】



(10)

【請求項4】 一般式(1)中、Aが-CH=CH-、-CH2-CH2-を表し;

a、b、cおよびdがそれぞれCHを表し;

 R^1 及び R^2 がそれぞれHを表し;

 R^3 及び R^4 がそれぞれHを表し;

V-WがC=Cを表し;

nが2を表し:

R⁵及びR⁶がそれぞれHを表し;

Y¹が0を表す請求項3記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル 誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩。

【請求項5】一般式(1)、(2)、(3)及び(4)中、

V-WがC=C、CH-CH、またはN-CHで表され;

ZがC、CHまたはNから選択され(ただしZがCのとき点線で表される結合は二重結合となり、ZがCHまたはNのとき点線で表される結合は単結合となる);

Bが $-(CH_2)_V$ -CHR 21 を表し(ここでvは2または3を表し、 R^{21} はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、 $-CH_2SH$ 、 $-CH_2CH_2SCH_3$ 、 $-CH_2(CO)NH_2$ 、 $-CH_2CH_2(CO)NH_2$ 、ベンジル、4-ヒドロキシベンジル、3-インドイルメチル、5-イ

ミダゾイルメチルを表す);

 R^{18a} がH、低級アルキル、アリールで表され、 R^{19a} がH、低級アルキル、アリールで表され;または R^{18a} と R^{19a} が一緒になってハロゲン、 $-CF_3$ 、低級アルキル、アリールを置換基として持ってもよいシクロアルキルで表される請求項1記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩。

【請求項6】 一般式(1)中、

Aが -CH=CH-、-CH2-CH2-を表し;

a、b、cおよびdがそれぞれCHを表し;

 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 及び R^6 がそれぞれHを表し:

V-WがC=Cを表し:

mが0を、nは2を表し;

Ylが酸素原子を表し、Gが共有結合を表し、

 R^7 及び R^8 がそれぞれ独立にH、低級アルキル、-(CO) R^{18a} (ここで R^{18a} はH、低級アルキル、アリールを表す)、-(CO) OR^{20} (ここで R^{20} は炭素数 1 から 1 2 のアルキル基、アリールを表す)で表される請求項 5 記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩。

【請求項7】 下記一般式(11)で示されるジアリールアルケン誘導体、 ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩。

【化9】

(式中、R²⁸は炭素数1から12のアルキル基または炭素数1から12の環状アルキル基または環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基を表す。)

9/

【請求項8】 下記一般式 (1-A) で表されるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩。

【化10】

(式中、Aは -CH=CH-、-CH2-CH2-、-S-を表し;

Bは $-(CH_2)_v$ - $-CHR^{21}$ -を表し(ここでvは 0 から 3 を表し、 R^{21} はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、 $-(CH_2)_w$ - $-COOR^{29}$ 、 $-(CH_2)_w$ - $-NR^{29}R^{30}$ (ここで R^{29} 、 R^{30} はそれぞれ独立に水素原子または低級アルキル基を表し、wは 0 ~4 を表す)を表す);

Gは-(CO)-または共有結合を表し;

mは0から6を表し:

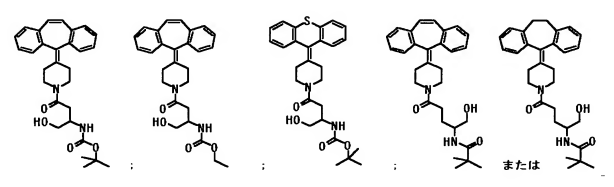
 R^7 及び R^8 はそれぞれ独立にH、低級アルキル、アリール、 $-(CO)R^{18a}$ (ここで R^1 8aはH、低級アルキル、アリール、環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基を表す)、 $-(CO)OR^{20}$ (ここで R^{20} は炭素数1から12のアルキル基、アリール、環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基を表す)。

【請求項9】 下記式で示されるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩。

【化11】

【請求項10】 下記式で示されるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩。

【化12】



【請求項11】 下記一般式(1)、(2)、(3)又は(4)で表されるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体又はそれらを医薬的に許容しうる塩を有効成分とする神経因性疼痛、偏頭痛、内臓痛、癌性疼痛、脊髄損傷若しくは糖尿病に伴う疼痛、脳梗塞、脳出血の発症後急性期の虚血による脳障害、アルツハイマー、AIDS関連痴呆、パーキンソン氏病、進行性脳変性疾患、頭部損傷による神経障害、気管支喘息、不安定狭心症、過敏性大腸炎症疾患、薬物嗜癖禁断症状のいずれかの治療剤。

【化13】

【化14】

(式中、Aは -CH=CH-、-CH₂-CH₂-、-S-、-CH₂-S-、-S-CH₂-、-0-、-CH₂-0-、-0-CH₂-、-N(R¹⁷)-CH₂-、-CH₂- N(R¹⁷)-、-CH=CH-CH₂-、-CH₂-CH=CH-、-CH₂-CH₂- CH₂-、-N(R¹⁷)-(CO)-、-(CO)-N(R¹⁷)-、-(CO)-、-(SO)-、-C(R¹⁸R¹⁹)-(ここでR¹⁷はH、低級アルキルおよびアリールを表し、R¹⁸及びR¹⁹はそれぞれ独立にH、低級アルキル、アリールおよび-C(0)OR¹⁵(ここでR¹⁵は低級アルキル又はアリールを表す。)から選択される)を表し;

a、b、cおよびdはそれぞれ独立して CR^1 あるいは CR^2 から選択され;

または、a、b、cおよびdのうちの1つはNであり;

各 R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^4 は独立して、H、ハロゲン、- CF_3 、- OR^{14} 、- COR^{14} 、- SR^{14} 、、- $S(0)_tR^{15}$ 、- $N(R^{14})_2$ 、- NO_2 、- $OC(0)R^{14}$ 、- CO_2R^{14} 、- OCO_2R^{14} 、- ON_3R^{14} COO R^{15} 、- $SR^{15}C(0)OR^{15}$ または- $SR^{15}N(R^{16})_2$ (ここで R^{14} はH、低級アルキル、アリール、アリール低級アルキル基を表し、 R^{15} は低級アルキル又はアリールを表し、各 R^{16} は独立してHおよび- $C(0)OR^{15}$ から選択され、tは1または2である)から選択され;

V-WはC=C、CH-CH、CH-N、またはN-CHを表し;

ZはC、CHまたはNから選択され(ただしZがCのとき点線で表される結合は二重結合となり、ZがCHまたはNのとき点線で表される結合は単結合となる)

nは0~3を表し、

 R^5 及び R^6 は独立してH、ハロゲン、 $-CF_3$ 、低級アルキル、アリールを表し;または R^5 及び R^6 は一緒になって=0または=Sを表し;

 Y^{1} は0またはSであり;

BはNR^{17a}、-NR^{17a}(CH₂) $_v$ CHR²¹-、-(CH₂) $_v$ -CHR²¹-を表し(ここでvは 0 から 3 を表し、R^{17a}はH、低級アルキルおよびアリールを表し、R²¹はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、-CH₂SH、-CH₂CH₂SCH₃、-CH₂(CO) NH₂、-C H₂CH₂(CO) NH₂、-(CH₂) $_w$ -COOR²⁹、-(CH₂) $_w$ -NR²⁹R³⁰(ここでR²⁹、R³⁰はそれぞれ独立に水素原子または低級アルキル基を表し、wは 0 ~ 4 を表する)、-(CH₂) $_3$ N HC(NH₂)=NH、ベンジル、4-ヒドロキシベンジル、3-インドイルメチル、5-イミダゾイルメチルを表す);

Gは-(CO)-、-(SO)-、-(SO₂)-、または共有結合を表し;

mは0から6を表し;

 Y^2 はCまたはSであり:

p及びqはそれぞれ独立に1、2または3から選択され;

 R^7 及び R^8 はそれぞれ独立にH、低級アルキル、アリール、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ R^{19a} R^{19a}

、低級アルキル、アリールを置換基として持ってもよいシクロアルキルを表す)、 $-(CO) OR^{2O}$ 、 $-(CS) OR^{2O}$ (ここで R^{2O} は炭素数 1 から 1 2 のアルキル基、アリール、環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基、アリール低級アルキル基を表す)または下記一般式(5)で表される基であり;

【化15】

(式中 Y^4 及び Y^3 はそれぞれ0又はSを表し;sは0から6を表し;

EはNR²²、CHR²³を表し(ここでR²²はH、低級アルキルおよびアリールを表し; R²³はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、-CH₂SH、-CH₂CH₂S CH₃、-CH₂(CO) NH₂、-CH₂CH₂(CO) NH₂、-CH₂COOH、-CH₂COOH、-(CH₂) $_4$ NH₂、-(CH₂) $_3$ NHC (NH₂) = NH、ベンジル、 $_4$ -ヒドロキシベンジル、 $_3$ -インドイルメチル、 $_5$ -イミダゾイルメチルを表す);

 R^{24} はH、低級アルキルおよびアリールを表し;

 R^{25} はH、低級アルキル、アリール、 $-0R^{18a}$ 、 $-(C0)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、 $-(C0)R^{18a}$ 、 $-(C0)R^{18a}$ $-(C0)R^{18a}$

 R^9 はH、低級アルキル、アリール、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、 $-(CO)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CO)OR^{20}$ または $-(CS)OR^{20}$ (ここで R^{18a} 、 R^{19a} 、 R^{20} は前述した基を表す)を表し;

 R^{10} はH、低級アルキルおよびアリールを表し;

R¹¹はH、低級アルキルおよびアリールを表し;

 R^{12} はH、低級アルキル、アリール、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、 $-(CO)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CO)R^{20}$ 、 $-(CS)R^{20}$ (ここで R^{18a} R^{19a} R^{20} は前述した

基を表す)又は下記一般式(6)で表されるような置換基を表し;

【化16】

(式中sは1から6を表し;

 Y^3 は0またはSを表し;

R²⁶はH、低級アルキルおよびアリールを表し;

 R^{27} はH、低級アルキル、アリール、 $-0R^{18a}$ 、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、-(CO)N R^{18a} R^{19a} R^{18a} R^{19a} R^{18a} R^{19a} R^{20} は前述した基を表す)を表す);

または R^{11} 及び R^{12} は窒素原子と一緒になって下記一般式(7)で表されるような置換基を表す。

【化17】

(ここで R^{27} は前述した基を表する。))

【請求項12】 一般式(1)、(2)、(3)及び(4)中、

V-WがC=C、CH-CH、またはN-CHで表され;

Zが \mathbb{C} 、 CH または N から選択され(ただし Z が C のとき点線で表される結合は二重結合となり、 Z が CH または N のとき点線で表される結合は単結合となる); B が NR^1 7a、 CHR^{21} 、 $\mathrm{CH}_2\mathrm{CHR}^{21}$ で表され(ここで R^{17} aは H 、低級 F ルキルおよび F リールを表し、 R^{21} は H 、低級 F ルキル、 $\mathrm{-CH}_2\mathrm{SH}$ 、 $\mathrm{-C}$

 $H_2CH_2SCH_3$ 、 $-CH_2(CO)NH_2$ 、 $-CH_2CH_2(CO)NH_2$ 、 $-CH_2COOH$ 、 $-CH_2CH_2COOH$ 、 $-(CH_2)_4NH_2$ 、 $-(CH_2)_3NHC(NH_2)=NH$ 、ベンジル、4-ヒドロキシベンジル、3-インドイルメチル、5-イミダゾイルメチルを表す);

 R^{18a} がH、低級アルキル、アリールで表され、 R^{19a} がH、低級アルキル、アリールで表され;または

R18aとR19aが一緒になってハロゲン、-CF3、低級アルキル、アリールを置換基として持ってもよいシクロアルキルで表され、、R25とR27がそれぞれH、低級アルキル、アリール、、-(CO)R18a、-(CS)R18a、-(CO)NR18aR19a、-(CS)NR18aR19a

【請求項13】 請求項2~4、7、9のいずれか1項記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体又はそれらを医薬的に許容しうる塩を有効成分とする神経因性疼痛、偏頭痛、内臓痛、癌性疼痛、脊髄損傷若しくは糖尿病に伴う疼痛、脳梗塞、脳出血の発症後急性期の虚血による脳障害、アルツハイマー、AIDS関連痴呆、パーキンソン氏病、進行性脳変性疾患、頭部損傷による神経障害、気管支喘息、不安定狭心症、過敏性大腸炎症疾患、薬物嗜癖禁断症状のいずれかの治療剤。

【請求項14】 請求項5、6、8、10のいずれか1項記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体又はそれらを医薬的に許容しうる塩を有効成分とする神経因性疼痛、偏頭痛、内臓痛、癌性疼痛、脊髄損傷若しくは糖尿病に伴う疼痛、脳梗塞、脳出血の発症後急性期の虚血による脳障害、アルツハイマー、AIDS関連痴呆、パーキンソン氏病、進行性脳変性疾患、頭部損傷による神経障害、気管支喘息、不安定狭心症、過敏性大腸炎症疾患、薬物嗜癖禁断症状のいずれかの治療剤。

【請求項15】 請求項11記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体又はそれらの医薬的に許容しうる塩を有効成分とするN型カルシウムチャンネル拮抗剤。

【請求項16】 請求項12記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体又はそれらの医薬的に許容しうる塩を有効成分とするN型カルシウムチャンネル拮抗剤。

【請求項17】 請求項2~4、7、9のいずれか1項記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体又はそれらの医薬的に許容しうる塩を有効成分とするN型カルシウムチャンネル拮抗剤。

【請求項18】 請求項5、6、8、10のいずれか1項記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体又はそれらの医薬的に許容しうる塩を有効成分とするN型カルシウムチャンネル拮抗剤。

【請求項19】 請求項1記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体又はそれらの医薬的に許容しうる塩を有効成分とする医薬組成物。

【請求項20】 請求項請求項2~4、7、9のいずれか1項記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体又はそれらの医薬的に許容しうる塩を有効成分とする医薬組成物。

【請求項21】 請求項5、6、8、10のいずれか1項記載のジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体又はそれらの医薬的に許容しうる塩を有効成分とする医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

$[0\ 0\ 0\ 1\]$

【発明の属する技術分野】

本発明は新規なジアリールアルケン誘導体及び医薬品としてのジアリールアルケン誘導体の使用に関するものである。また、本発明は新規なジアリールアルキル誘導体及び医薬品としてのジアリールアルキル誘導体の使用に関するものである。神経因性疼痛、偏頭痛、内臓痛、癌性疼痛などの種々の痛み、脊髄損傷や糖尿病に伴う疼痛、脳梗塞、脳出血(クモ膜下出血を含む)などの発症後急性期の虚血による脳障害、アルツハイマー、AIDS関連痴呆、パーキンソン氏病、脳血管

性痴呆及びALS などの進行性脳変性疾患(progress neurodegenerative disease)、頭部損傷による神経障害、気管支喘息、不安定狭心症および過敏性大腸炎症疾患などの心因性ストレスが関与する種々の疾患、気分障害及びエタノール嗜癖禁断症状などの薬物嗜癖禁断症状などの病態時にN型カルシウムチャンネルの活性化の関与が示されており、本発明の化合物はそのN型カルシウムチャンネル活性化に対する阻害作用を示し、これにより上記疾患の治療薬として有用な化合物に関する。

[0002]

【従来の技術】

カルシウムチャンネルは現在L、N、P、Q、R、T型サブタイプに分類され、各サブタイプは臓器特異的に分布している。特にN型カルシウムチャンネルは、中枢神経、末梢神経及び副腎髄質細胞に広く分布しており、神経細胞死、血中カテコラミン動態制御、知覚などの感覚制御に関与していることが知られている。

N型カルシウムチャンネルを選択的に阻害するペプチドとして、オメガコノトキシンGVIAおよびオメガコノトキシンMVIIA が知られている。オメガコノトキシンMVIIA はホルマリン惹起疼痛、ホットプレート疼痛、末梢神経ニューロパチーによる疼痛等を動物実験で抑制することが確認されていることから(J. Pharmacol. Exp. Ther. 269(3)1117-1123, 1994.; J. Pharmacol. Exp. Ther. 274(2)666-672, 1995.)、臨床的に脊髄損傷、糖尿病に伴う疼痛、神経因性疼痛(例えば帯状疱疹後疼痛、糖尿病性ニューロパチー、局所性複雑疼痛症候群:complexregional pain syndrome、腕神経叢引き抜き損傷、三叉神経痛、脊髄損傷後疼痛、拘束性ニューロパチー、中枢痛、手術後の痛み等が挙げられる。)、偏頭痛、内臓痛、癌性疼痛などの種々の痛みに有効であると考えられている。また、オメガコノトキシンGVIAおよびオメガコノトキシンMVIIAは脳スライス標本からの興奮性神経伝達物質の放出を抑制し、動物実験においても脳血管障害時の神経細胞壊死の進展を防止することが確認されており、臨床的にN型カルシウムチャンネル阻害作用を持つ化合物は脳梗塞、脳出血(クモ膜下出血を含む)などの発症後急性期の虚血による脳障害、アルツハイマー、AIDS関連痴呆、パーキンソン氏

病、脳血管性痴呆及びALS などの進行性脳変性疾患(progress neuro-degenerat ive disease)、頭部損傷による神経障害の治療に有効であると考えられている。さらに、オメガコノトキシンGVIAは培養交感神経説細胞からのカテコラミン放出、支配神経の電気刺激による摘出血管の収縮反応し、イヌ副腎随質からのカテコラミン分泌亢進等のを抑制することから、N型カルシウムチャンネル阻害作用を持つ化合物は臨床的に気管支喘息、不安定狭心症および過敏性大腸炎症疾患などの心因性ストレスが関与する種々の疾患に有効と考えられている(Neuropharm acol. 32, 1141, 1993.)。

[0003]

これまでN型カルシウムチャンネルに選択的に作用する幾つかのペプチド性および非ペプチド性の化合物が開示されているが(例えばWO 9313128、WO 9849144、WO 9901438、WO 9932446)、いずれも実際の薬剤としての使用には至っていない。また、これまでのN型カルシウムチャンネルに作用する化合物はN型以外のカルシウムチャンネルにも作用を示すものがあり(Br. J. Pharmacol. 122 (1) 3 7-42, 1997.)、例えば降圧作用に非常に関連のあるL型カルシウムチャンネルに対しても拮抗作用を示す化合物はN型カルシウムチャンネル拮抗剤の適応症(脳卒中、神経痛、末期癌や脊髄損傷時の痛み止めなど)には禁忌であった。そのため、N型カルシウムチャンネルに選択的で且つ高活性な拮抗剤が強く望まれていた。さらに最近では患者に対するQOL (Quality of life)の向上が求められており、経口投与可能な薬剤が必要と考えられている。特に、末期癌患者や脊髄損傷患者の鎮痛薬としての適用を考えた時、患者の薬を飲む回数や投与量を減らせるのであれば、さらなるQOLの向上につながることが考えられる。

[0004]

しかし、今まで公知になっているN型カルシウムチャンネル拮抗剤は、ペプチドであるが為に消化管で吸収されなかったり、化学的に不安定であるが為に消化管で分解されてしまったりと、この問題を解決するには不十分であった。

一方、種々のジアリールアルケン誘導体やジアリールアルキル誘導体がこれまで報告されている(WO 8803138, WO 9510516, WO 9630363, WO 95631478, US 59 94364, 特開平8-291142)。しかしながら、ここで報告された化合物並びにこれ

に類似するジアリールアルケン誘導体およびジアリールアルキル誘導体が、選択 的N型カルシウムチャンネル阻害作用を有すると記載された文献はなかった。

[0005]

また、本発明の化合物と類似の構造を持つピペリジン誘導体が特開平8-3135号 公報に報告されているが、これらはセロトニンリセプター2を強力に阻害する抗血小板薬であり、そのセロトニン拮抗作用から、虚血性疾患や偏頭痛などの治療に有用であり、またその抗血小板作用から各種虚血性疾患や慢性動脈閉塞症に基づく疼痛などの治療に有効であると記載されている。しかしながら、本発明の化合物は、セロトニン拮抗作用はほとんど示さないことから、特開平8-3135号公報記載のピペリジン誘導体とは異なるものと言える。

また、本発明で報告された化合物と類似の構造を持ち、喘息、アレルギー性鼻炎、アレルギー性皮膚炎、じん麻疹などの疾患に有効なピペリジン誘導体(特開平8-291142)が報告されているが、これらは抗ヒスタミン、抗ロイコトリエン剤であり、本発明で報告された神経細胞に直接作用して上記疾患に対して効果を発揮するN型カルシウムチャネル拮抗剤とは作用メカニズムが本質的に異なるものである。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、N型カルシウムチャンネルに選択的に拮抗作用を有する新規化合物を提供することを目的とする。

本発明は、又、N型カルシウムチャンネル拮抗剤を提供することを目的とする

本発明は、又、神経因性疼痛、偏頭痛、内臓痛、癌性疼痛、脊髄損傷若しくは 糖尿病に伴う疼痛、脳梗塞、脳出血の発症後急性期の虚血による脳障害、アルツ ハイマー、AIDS関連痴呆、パーキンソン氏病、進行性脳変性疾患、頭部損傷によ る神経障害、気管支喘息、不安定狭心症、過敏性大腸炎症疾患、薬物嗜癖禁断症 状のいずれかの治療剤を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記の課題を解決するために、新規のジアリールアルケン誘導体やジアリールアルキル誘導体化合物を種々合成し、そのN型カルシウムチャンネル阻害活性(蛍光色素法で測定)とL型カルシウムチャンネル阻害活性(ラット摘出胸部大動脈標本のKC1 拘縮に対する弛緩反応)を調べた結果、ある特定のジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体が優れた選択的N型カルシウムチャンネル拮抗作用を有することを見出し、且つ、疼痛動物モデルにおいて顕著な治療効果を示すことを確認し、本発明を完成するに至った。本発明に係わる化合物は、経口吸収性を有し、薬効の持続性があり、上記疾患の治療剤に有用である。

すなわち、本発明は、下記一般式 (1)、(2)、(3)又は(4)で示されるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びこれらの医薬的に許容しうる塩、並びにそれらを有効成分とするN型カルシウムチャンネル拮抗剤及び医薬組成物を提供する。

[0008]

【化18】

【化19】

R1
$$R3$$
 $R3$ $R4$ $R3$ $R4$ $R4$ $R4$ $R4$ $R4$ $R4$ $R5$ $R4$ $R5$ $R5$ $R6$ $R7$ $R8$ $R7$ $R8$

(式中、Aは -CH=CH-、-CH₂-CH₂-、-S-、-CH₂-S-、-S-CH₂-、-0-、-CH₂-0-、-0-C H₂-、-N(R¹⁷)-CH₂-、-CH₂-N(R¹⁷)-、-CH=CH-CH₂-、-CH₂-CH=CH-、-CH₂-CH₂-CH₂-、-N(R¹⁷)-(CO)-、-(CO)-N(R¹⁷)-、-(CO)-、-(SO)-、-C(R¹⁸R¹⁹)-(ここでR¹⁷ はH、低級アルキルおよびアリールを表し、R¹⁸及びR¹⁹はそれぞれ独立にH、低級アルキル、アリールおよび-C(0)OR¹⁵(ここでR¹⁵は低級アルキル又はアリールを表す。)から選択される)を表し;

a、b、cおよびdはそれぞれ独立して CR^1 あるいは CR^2 から選択され; または、a、b、cおよびdのうちの1つはNであり;

各 R^1 、 R^2 及び R^4 は独立して、H、ハロゲン、- CF_3 、- OR^{14} 、- COR^{14} 、- SR^{14} 、- $S(0)_t R^{15}$ 、- $N(R^{14})_2$ 、- $N(2)_2$ 、- $N(2)_2$ - $N(2)_3$ - $N(2)_4$ - $N(2)_4$ - $N(2)_4$ - $N(2)_4$ - $N(2)_5$ - $N(2)_4$ - $N(2)_4$ - $N(2)_5$ - $N(2)_$

R³はHを表し;

V-WはC=C、CH-CH、CH-N、またはN-CHを表し;

ZはC、CHまたはNから選択され(ただしZがCのとき点線で表される結合は二重結合となり、ZがCHまたはNのとき点線で表される結合は単結合となる):

nは0~3を表し、

 R^5 及び R^6 は独立してH、ハロゲン、 $-CF_3$ 、低級アルキル、アリールを表し; または R^5 及び R^6 は一緒になって=0または=Sを表し;

 Y^{1} は0またはSであり;

BはNR^{17a}、-NR^{17a}(CH₂) $_{v}$ CHR²¹-、-(CH₂) $_{v}$ -CHR²¹-を表し(ここでvは 0 から 3 を表し、R^{17a}はH、低級アルキルおよびアリールを表し、R²¹はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、-CH₂SH、-CH₂CH₂SCH₃、-CH₂(CO)NH₂、-C H₂CH₂(CO)NH₂、-(CH₂) $_{w}$ -COOR²⁹、-(CH₂) $_{w}$ -NR²⁹R³⁰(ここでR²⁹、R³⁰はそれぞれ独立に水素原子または低級アルキル基を表し、wは 0 ~ 4 を表する)、-(CH₂) $_{3}$ N HC(NH₂)=NH、ベンジル、4-ヒドロキシベンジル、3-インドイルメチル、5-イミダゾイルメチルを表す);

Gは-(CO)-、-(SO)-、-(SO₂)-、または共有結合を表し;

mは0から6を表し;

 Y^2 はCまたはSであり;

p及びgはそれぞれ独立に1、2または3から選択され;

 R^7 及び R^8 はそれぞれ独立にH、低級アルキル、アリール、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 8a、 $-(CO)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ (ここで $R^{18a}L^{18a}$) (ここで $R^{18a}L^{18a}$) (ここで $R^{18a}L^{19a}$) (ここで $R^{19a}L^{18a}$) (ここで $R^{19a}L^{1$

【化20】

(式中 Y^4 及び Y^3 はそれぞれ0又はSを表し;Sは0から6を表し;

EはNR²²、CHR²³を表し(ここでR²²はH、低級アルキルおよびアリールを表し; R²³はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、-CH₂SH、-CH₂CH₂S CH₃、-CH₂(CO)NH₂、-CH₂CH₂(CO)NH₂、-CH₂COOH、-CH₂COOH、-(CH₂) $_4$ NH₂、-(CH₂) $_3$ NHC(NH₂)=NH、ベンジル、4-ヒドロキシベンジル、3-インドイルメチル、5-イミダゾイルメチルを表す);

R²⁴はH、低級アルキルおよびアリールを表し;

 R^{25} はH、低級アルキル、アリール、 $-0R^{18a}$ 、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CO)R^{18a}$ (CO)R 18a (CO)R 18a

 R^9 はH、低級アルキル、アリール、 $-(C0)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、 $-(C0)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(C0)R^{20}$ または $-(CS)R^{20}$ (ここで R^{18a} 、 R^{19a} 、 R^{20} は前述した基を表す)を表し;

 R^{10} はH、低級アルキルおよびアリールを表し;

R¹¹はH、低級アルキルおよびアリールを表し;

 R^{12} はH、低級アルキル、アリール、 $-(C0)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、 $-(C0)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ $-(CS)NR^{$

【化21】

(式中sは1から6を表し;

 Y^3 は0またはSを表し;

 R^{26} はH、低級アルキルおよびアリールを表し:

 R^{27} はH、低級アルキル、アリール、 $-0R^{18a}$ 、 $(C0)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、 $-(C0)NR^{18a}$ R^{19a} 、 $-(C0)NR^{18a}$ R^{19a} 、 R^{20} は前述した基を表す)を表す);

または R^{11} 及び R^{12} は窒素原子と一緒になって下記一般式(7)で表されるような置換基を表す。

【化22】

(ここで R^{27} は前述した基を表する。))

本発明は、又、上記ジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体(但し、式(1)、(2)、(3)及び(4)中、R3は、R4で定義されるのと同じ基を表し、R20は炭素数1から12のアルキル基、アリール、環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基、アリール低級アルキル基を表す)、またはその医薬的に許容しうる塩を有効成分とする神経因性疼痛、偏頭痛、内臓痛、癌性疼痛、脊髄損傷若しくは糖尿病に伴う疼痛、脳梗塞、脳出血の発症後急性期の虚血による脳障害、アルツハイマー、AIDS関連痴呆、パーキンソン氏病、進行

性脳変性疾患、頭部損傷による神経障害、気管支喘息、不安定狭心症、過敏性大腸炎症疾患、薬物嗜癖禁断症状のいずれかの治療剤を提供する。さらに上記を有効成分とするN型カルシウムチャンネル拮抗剤を提供する。

[0009]

【発明の実施の形態】

本発明に於ける「低級」という語は、炭素数が1~6の基を示している。アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アルコキシ基、アルキルアミノ基、アルキルチオ基、アルカノイル基の成分としてのアルキル基は直鎖若しくは分岐鎖状であることができる。メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、セカンダリー及びターシャリーブチル基がそのようなアルキル基の例である。これらのうち、炭素数が1~4の基が好ましい。アリール低級アルキル基は例えばベンジル基等が挙げられる。ヘテロ原子は、窒素、酸素、硫黄等が挙げられる。ハロゲン原子はフッ素、塩素、臭素、ヨウ素を示している。本明細書において、アリール基は、置換及び無置換のアリール基を意味し、好ましくはフェニル及び置換されたフェニル基でありハロゲン、アルキル及びアルコキシが特に置換基として考えられる。シクロアルキル基の例としては、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等が挙げられる。鎖中にヘテロ原子を含んでも良いシクロアルキル基の例としては、テトラヒドロピラニル基、ピペリジル基、ピロリジニル基、ピペラジニル基等が挙げられる。

[0010]

上記一般式(1)、(2)、(3)、(4)においてAで表される基は -CH=CH H-、 $-CH_2-CH_2$ -、-S-、 $-CH_2-S$ -、-S- $-CH_2$ -が好ましく、特に-CH=CH-が好ましい。

a、b、cおよびdはそれぞれ独立してCHが好ましい。

 $R^1 \sim R^4$ は水素原子が好ましい。

V-Wで表される基は好ましくはC=C、CH-CH、またはN-CHから選択され、特にC=Cが好ましい。

Zで表される基は好ましくはC、CHまたはNから選択され(ただしZがCのとき点線で表される結合は二重結合となり、ZがCHまたはNのとき点線で表される結合は単結合となる)、特に好ましくはCである。

nは好ましくは1または2を表し、特に好ましくは2である。

 R^5 及び R^6 は水素原子が好ましく、または R^5 及び R^6 は一緒になって=0が好ましい

[0011]

Ylは好ましくは酸素原子を表す。

Bで表される基であるNR 17a 、 $-NR^{17a}$ (CH $_2$) $_v$ CHR 21 -のR 17としては水素原子が好ましく、 $-NR^{17a}$ (CH $_2$) $_v$ CHR 21 -、-(CH $_2$) $_v$ -CHR 21 -のR 21としては水素原子、ヒドロキシメチル基が好ましい。Bとしては-(CH $_2$) $_v$ -CHR 21 が特に好ましい。vは 0から 3 が好ましいが特に 2 と 3 が好ましい。

またGで表される基は-(CO)-または共有結合が好ましい。

mは0~6を表し、0から3が好ましい。

p及Vqは好ましくはそれぞれ独立に1e表し、 Y^2 は炭素原子及V硫黄原子のいずれもが好ましい。

[0012]

 R^7 及び R^8 として水素原子、低級アルキル、アリール、 $-(CO)R^{18a}$ 、 $-(CO)NR^{18a}$ R^{19a} 、 $-(CO)R^{20}$ が好ましい。ここで R^{18a} は低級アルキルが好ましいが特にメチル基、エチル基、イソプロピル基、セカンダリー及びターシャリーブチル基が好ましい。 R^{19a} は水素原子、低級アルキル基が好ましく、または R^{18a} と一緒になってシクロアルキルを形成するものが好ましい。 R^{20} としては低級アルキル基が好ましく特にメチル基、エチル基、イソプロピル基、セカンダリー及びターシャリーブチル基が好ましい。

または R^7 及び R^8 として上記一般式(5)で表される基が好ましい。式中sは $0\sim 2$ が好ましく、Eは好ましくは CHR^{23} を表し(ここで R^{23} は好ましくはHを表す)、Y 3、 Y^4 は好ましくは0を表す;また R^2 2は好ましくは184を表し、 R^2 3は好ましくは186。 R^2 3に好ましくは186。

 R^9 として $-(CO)OR^{20}$ が好ましい。

 R^{10} は好ましくはHを表し:

 R^{11} は好ましくはHを表し;

 R^{12} は好ましくは上記一般式(6)で表されるような置換基を表し;

(式中sは好ましくは2または3を表し; Y3は好ましくは0を表し;

 R^{26} は好ましくはHを表し; R^{27} は好ましくは $-0R^{20}$ 、 $-(C0)0R^{20}$ を表す) または R^{11} 及び R^{12} は窒素原子と一緒になって上記一般式(7)で表されるような 置換基を表すのが好ましい。(式中、 Y^3 は好ましくは0を表し、 R^{27} は好ましくは $-0R^{18}$ a、 $-(C0)0R^{20}$ を表す)

また不斉炭素原子を有する場合その立体配置は(R)体、(S)体またはそれらの混合物のいずれもが好ましい。

[0013]

又、一般式(1)、(2)、(3)及び(4)中、

V-WがC=C、CH-CH、またはN-CHで表され;

ZはC、CHまたはNから選択され(ただしZがCのとき点線で表される結合は二重結合となり、ZがCHまたはNのとき点線で表される結合は単結合となる);

BがNR^{17a}、CHR²¹、CH₂CHR²¹で表され(ここでR^{17a}はH、低級アルキルおよびアリールを表し、R²¹はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、-C H₂SH、-CH₂CH₂SCH₃、-CH₂(CO)NH₂、-CH₂CH₂(CO)NH₂、-CH₂COOH、-CH₂CH₂COOH、-(CH₂)₄NH₂、-(CH₂)₃NHC(NH₂)=NH、ベンジル、4-ヒドロキシベンジル、3-インドイルメチル、5-イミダゾイルメチルを表す);

 R^{18a} がH、低級アルキル、アリールで表され、 R^{19a} がH、低級アルキル、アリールで表され;または R^{18a} と R^{19a} が一緒になってハロゲン、 $-CF_3$ 、低級アルキル、アリールを置換基として持ってもよいシクロアルキルで表され、 R^{25} 及び R^{27} がそれぞれH、低級アルキル、アリール、、 $-(C0)R^{18a}$ 、 $-(CS)R^{18a}$ 、 $-(CO)NR^{18a}R^{19a}$ a、 $-(CS)NR^{18a}R^{19a}$ 、 $-(CO)OR^{20}$ または $-(CS)OR^{20}$ で表わされるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩が好ましい。

[0014]

又、一般式(1)、(2)、(3)及び(4)中、

Aが -CH=CH-、-CH₂-CH₂-、-S-、-CH₂-S-、-S-CH₂-を表し;

a、b、cおよびdがそれぞれCHを表し;

 R^3 及び R^4 がそれぞれHを表し;

R⁵及びR⁶がそれぞれHを表し;

またはR⁵及びR⁶が一緒になって=0を表し;

nが1または2を表し、

Y¹が0を表し;

 $BがNR^{17a}$ 、 CHR^{21} 、 CH_2CHR^{21} を表し(ここで R^{21} はH、低級アルキル、アリール、- CH_2OH を表す);

Gが-(CO)-または共有結合を表し;

mが0から6を表し;

p及びgがそれぞれ1を表し;

 R^7 及び R^8 がそれぞれ独立にH、低級アルキル、アリール、 $-(CO)R^{18a}$ (ここで R^{18a} はH、低級アルキル、アリールを表す)、 $-(CO)NR^{18a}R^{19a}$ 、(ここで R^{19a} はH、低級アルキル、アリールであり;または R^{18a} と一緒になってハロゲン、 $-CF_3$ 、低級アルキル、アリールを置換基として持ってもよいシクロアルキルを表す)、 $-(CO)OR^{2O}$ (ここで R^{2O} は炭素数 1 から 1 2 のアルキル基、アリール、環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基を表す)または下記一般式(8)で表される基であり;

[0015]

【化23】

[0016]

(式中 Y^4 及 UY^3 はそれぞれ0を表し;sは1または2を表し;

EはCHR²³を表し(ここでR²³はHを表す):

R²⁴はHを表し;

R²⁵は-(CO)OR²⁰を表す);

R⁹が-(CO)OR²⁰を表し;

R¹⁰がHを表し;

R¹¹がHを表し;

 R^{12} が下記一般式(9)で表されるような置換基を表し;

[0017]

【化24】

[0018]

(式中sは2または3を表し;

Y3は0を表し;

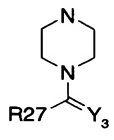
R²⁶はHを表し;

R²⁷は-(CO)OR²⁰を表す)

または R^{11} 及び R^{12} が窒素原子と一緒になって下記一般式(10)で表されるような置換基を表すジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩が好ましい。

[0019]

【化25】



(10)

[0020]

又、一般式(1)中、Aが -CH=CH-、-CH₂-CH₂-を表し;

a、b、cおよびdがそれぞれCHを表し;

 R^1 及び R^2 がそれぞれHを表し;

 R^3 及び R^4 がそれぞれHを表し:

V-WがC=Cを表し;

nが2を表し;

R⁵及びR⁶がそれぞれHを表し;

Y¹が0を表すジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル 誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩が好ましい。

[0021]

又、一般式(1)、(2)、(3)及び(4)中、

V-WがC=C、CH-CH、またはN-CHで表され;

ZがC、CHまたはNから選択され(ただしZがCのとき点線で表される結合は二重結合となり、ZがCHまたはNのとき点線で表される結合は単結合となる);

Bが- $(CH_2)_V$ - CHR^{21} を表し(ここでvは2または3を表し、 R^{21} はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、- CH_2SH 、- $CH_2CH_2SCH_3$ 、- $CH_2(CO)NH_2$ 、- $CH_2CH_2(CO)NH_2$ 、ベンジル、4-ヒドロキシベンジル、3-インドイルメチル、5-イミダゾイルメチルを表す):

 R^{18a} がH、低級アルキル、アリールで表され、 R^{19a} がH、低級アルキル、アリールで表され;または R^{18a} と R^{19a} が一緒になってハロゲン、 $-CF_3$ 、低級アルキル、アリールを置換基として持ってもよいシクロアルキルで表されるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩が好ましい。

[0022]

又、一般式(1)中、

Aが -CH=CH-、-CH2-CH2-を表し;

a、b、cおよびdがそれぞれCHを表し;

 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 及び R^6 がそれぞれHを表し:

V-WがC=Cを表し:

mが0を、nは2を表し;

Ylが酸素原子を表し、Gが共有結合を表し、

 R^7 及び R^8 がそれぞれ独立にH、低級アルキル、-(CO) R^{18a} (ここで R^{18a} はH、低級アルキル、 R^{18a} (ここで R^{18a} はH、低級アルキル、アリールを表す)、 R^{18a} (ここで R^{20} は炭素数 1 から 1 2 のアルキル基、アリールを表す)で表されるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩が好ましい。

[0023]

本発明では、これらのうちのうち、Aが -CH=CH-、-CH2-CH2-を表し;

a、b、cおよびdがそれぞれCHを表し;

 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 及び R^6 がそれぞれHを表し;

V-WがC=Cを表し;

ZがCかつ点線で表される結合が二重結合を表し;

nが2を表し;

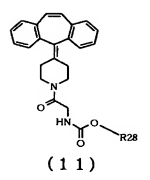
Ylが0を表すのが好ましい。

本発明では、一般式(1) \sim (4) 中、一般式(1) で表される化合物が好ましく、特に上記好ましい基を有する化合物がさらに好ましい。

本発明では、これらのうち、下記一般式(11)で示されるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩がさらに好ましい。

[0024]

【化26】



(式中、R28は炭素数1から12のアルキル基または炭素数1から12の環状

アルキル基または環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基である。好ましくは分岐アルキル基であり、特に炭素数3~8の分岐アルキル基が好ましい。)

[0025]

本発明では、又下記一般式(1-A)で表されるジアリールアルケン誘導体、 ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩が好ましい。

【化27】

(式中、Aは -CH=CH-、-CH2-CH2-、-S-を表し;

Bは $-(CH_2)_v$ - $-CHR^{21}$ -を表し(ここでvは 0 から 3 を表し、 R^{21} はH、低級アルキル、アリール、ヒドロキシ低級アルキル、 $-(CH_2)_w$ - $-COOR^{29}$ 、 $-(CH_2)_w$ - $-NR^{29}$ R 30 0(ここで R^{29} 、 R^{30} はそれぞれ独立に水素原子または低級アルキル基を表し、wは 0 ~4 を表す)を表す);

Gは-(CO)-または共有結合を表し;

mは0から6を表し;

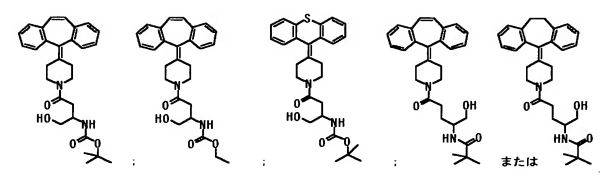
 R^7 及び R^8 はそれぞれ独立にH、低級アルキル、アリール、 $-(CO)R^{18a}$ (ここで R^1 8aはH、低級アルキル、アリール、環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基を表す)、 $-(CO)OR^{20}$ 、(ここで R^{20} は炭素数1から12のアルキル基、アリール、環中にヘテロ原子を含んでもよいシクロアルキル基を表す)。

[0026]

本発明では、又下記式で示されるジアリールアルケン誘導体、ジアリールアルキル誘導体及びそれらの医薬的に許容しうる塩が好ましい。

【化28】

【化29】



[0027]

特に、下記式で示される化合物、その類縁体又はそれらの医薬的に許容し得る塩が好ましい。

【化30】

[0028]

本発明のジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体(1)、(2)、(3)および(4)は次に示した方法を用いることにより製造する事ができる。

[0029]

【化31】

[0030]

アミン(13) または(16) とカルボン酸(14) または(15) とを例えば トリエチルアミン等の塩基存在下、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプ ロピル)カルボジイミド、1.3-ジシクロヘキシルカルボジイミド等の縮合剤 を用いて縮合し、目的とするジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル 誘導体を得ることができる。このとき、3-(10,11-ジヒドロ-5H-ジ ベンゾ [a,d] [7] アヌレンー5ーイリデン) ピロリジンについては[Patent:Fr1522934]にしたがって合成した。また R^{21} がヒドロキシアルキル基である(1 -1)、(1-3)は R^{21} に対応するエステルを有する(14)または水酸基を 保護した(14)を用いて縮合後エステルを水素化ホウ素リチウム等の還元剤で 還元あるいは保護基を脱保護することにより得ることもできる。R²¹中にカルボ キシル基を有する(1-1)、(1-3)は R^{21} に対応するエステルを有する(14) を用いて縮合後エステルを例えば水酸化ナトリウム等の塩基を用いて加水 分解することによっても得られる。またR²¹中に1級または2級アミノ基を有す る(1-1)、(1-3)はたとえばtert-ブトキシカルボニル基等でアミノ基 を保護した(14)を用いて縮合後酸等によって脱保護することによっても得ら れる。

[0031]

また、一般式(1)および(3)において、 Y_1 が酸素原子であり、Bが NR^{17a} 、 $-NR^{17a}(CH_2)_vCHR^{21}$ -であり、R5 と R6 が一緒になって酸素原子や硫黄原子を表していないジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体(1-2)、(1-2')、(3-2)および(3-2')は例えば次の様にして製造することができる。

[0032]

【化32】

[0033]

アミン(13)または(16)とアミン(17)または(17)とを例えばトリエチルアミン等の塩基存在下、1, 1' -カルボニルビス-1H-イミダゾ

ール(CDI)と反応させ目的とするジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体を得ることができる。また R^{21} がヒドロキシアルキル基である(1-2')、(3-2')は R^{21} に対応するエステルを有する(17')または水酸基を保護した(17')を用いて縮合後エステルを水素化ホウ素リチウム等の還元剤で還元あるいは保護基を脱保護することにより得ることもできる。

[0034]

(1-3) および (3-3) において、次のように t-7トキシカルボニル基 $(B \circ c \times E)$ が存在している場合、例えばトリフルオロ酢酸、塩酸などの酸を用いて (1-4) および (3-4) のようなアミンとすることができる。これに例えばトリエチルアミンのような塩基の存在下、例えば酸クロライドまたは酸無水物またはクロロ蟻酸エステルまたはカルバミン酸クロライドなどのアシル化剤を用いてアシル化し、 (1-5) および (3-5) のようなジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体を得ることができる。

【化33】

[0035]

また、一般式(1)において、 Y_1 が酸素原子であり、Bが $-(CH_2)_v$ - CHR^{21} -で

あり、V=WがN-Cであり、nが2であり、R5とR6が一緒になって酸素原子や硫黄原子を表していないジアリールアルキル誘導体(1-6)は例えば次の様にして製造することができる。ただし、XはI, Br, C1などのハロゲンまたはメタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ、p-hルエンスルホニルオキシなどのスルホニルオキシ基を表す。

[0036]

【化34】

[0037]

(18) のようなアニリン誘導体に対し、(19) のようなハロゲン化物またはスルホン酸エステルを例えば水素化ナトリウムまたはリチウムジイソプロピルアミドなどの塩基存在下で反応させると、(20)のような3級アニリン誘導体を得ることができる。この(20)に対し、例えばパラジウム炭素、水酸化パラジウム炭素、ラネーニッケルなどの触媒を用いて脱ベンジル化を行い、(21)のような2級アミンを得ることができる。この2級アミン(21)に対し、例えばトリエチルアミン等の塩基存在下、1-エチル-3-(3 $^{\prime}$ -ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド、1, 3-ジシクロヘキシルカルボジイミド等の縮合剤を用いて(14)のようなカルボン酸と縮合し、目的とするジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体を得ることができる。また R^{21} がヒドロキシアルキル基である(1-6)は R^{21} に対応するエステルを有する(14)ま

たは水酸基を保護した(14)を用いて縮合後エステルを水素化ホウ素リチウム 等の還元剤で還元あるいは保護基を脱保護することにより得ることもできる。

[0038]

また(4)において Y_1 が酸素原子の場合、(22)のようなカルボン酸と(23)のようなアミンとを例えばトリエチルアミン等の塩基存在下、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド、1, 3-ジシクロヘキシルカルボジイミド等の縮合剤を用いて縮合し、目的とするジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体(4-1)を得ることができる。

[0039]

【化35】

[0040]

(22) のうち、Z=C、n=0 の化合物 (24) は例えば以下のように合成できる。

[0041]

【化36】

[0042]

例えば、水素化ナトリウム、リチウムジイソプロピルアミドなどの塩基存在下、ケトン(25)をジエチルホスホノ酢酸エチル(26)と縮合させ、目的化合物(24)を得ることができる。

[0043]

本発明の一般式(1)、(2)、(3)および(4)で示される化合物が塩の 形態を成し得る場合、その塩は医薬的に許容しうるものであれば良く、例えばア ンモニウム塩、ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属との塩、カルシウム、マ グネシウム等のアルカリ土類金属との塩、アルミニウム塩、亜鉛塩、モルホリン 、ピペリジン等の有機アミンとの塩、アルギニン、リジン等の塩基性アミノ酸と の塩、塩酸等の無機酸との塩、シュウ酸、マレイン酸、酒石酸等の有機酸との塩 を挙げることができる。

[0044]

一般式(1)、(2)、(3)および(4)で示される化合物またはその塩は、そのままあるいは各種の医薬組成物として投与される。このような医薬組成物の剤形としては、例えば錠剤、散剤、丸剤、顆粒剤、カプセル剤、坐剤、溶液剤、糖衣剤、またはデボー剤にしてよく、普通の製剤助剤を用いて常法に従って製造することができる。例えば錠剤は、本発明の有効成分であるジアリールアルケン誘導体およびジアリールアルキル誘導体を既知の補助物質、例えば乳糖、炭酸カルシウムまたは燐酸カルシウム等の不活性希釈剤、アラビアゴム、コーンスターチまたはゼラチン等の結合剤、アルギン酸、コーンスターチまたは前ゼラチン

化デンプン等の膨化剤、ショ糖、乳糖またはサッカリン等の甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリー等の香味剤、ステアリン酸マグネシウム、タルクまたはカルボキシメチルセルロース等の滑湿剤と混合することによって得られる。

[0045]

一般式(1)、(2)、(3)および(4)で示される化合物またはその塩を 有効成分とするN型カルシウムチャンネル拮抗剤は神経因性疼痛、偏頭痛、内臓 痛、癌性疼痛などの種々の痛み、脊髄損傷や糖尿病に伴う疼痛、脳梗塞、脳出血 (クモ膜下出血を含む)などの発症後急性期の虚血による脳障害、アルツハイマ ー、AIDS関連痴呆、パーキンソン氏病、脳血管性痴呆及びALS などの進行性脳変 性疾患(progress neurodegenerative disease)、頭部損傷による神経障害、気 管支喘息、不安定狭心症および過敏性大腸炎症疾患などの心因性ストレスが関与 する種々の疾患、気分障害及びエタノール嗜癖禁断症状などの薬物嗜癖禁断症状 の治療薬に利用できる。

[0046]

上記目的のために用いる投与量は、目的とする治療効果、投与方法、治療期間、年齢、体重などにより決定されるが、経口もしくは非経口のルートにより、通常成人一日あたりの投与量として経口投与の場合で $1~\mu~g\sim 5~g$ 、非経口投与の場合で $0.01~\mu~g\sim 1~g$ を用いる。

[0047]

【実施例】

次に実施例を挙げて本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれら実施例 に何ら限定されるものではない。

[0048]

実施例1

t-ブチル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d][7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメートの合成:

4-(5H-ジベング [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジン3.00g(10.9mmol)、<math>N-t-プトキシカルボニルグリシン

2. 29g(13.2 mm o 1)、1-x+v-3-(3'-i)x+vアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩3.14g(16.4 mm o 1)、4-iジメチルアミノピリジン122 mg(1.00 mm o 1)をジクロロメタン50 m 1 に溶解した。トリエチルアミン2.20g(3.04 mm o 1)を加えて一晩撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジクロロメタンで3回抽出後、有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 4:1~2:1)で精製して表題化合物を得た。

収量 4.29g(10.2mmol) 収率 94% MS(ESI, m/z) 431 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.44 (9H, s), 2.15-2.35 (4H, m), 3.02 (2H, m), 3.42 (1 H, m), 3.81-4.01 (3H, m), 5.51 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.15-7.38 (8H, m).

[0049]

実施例2

2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩の合成:

t-ブチル 2-[4-(5H-ジベンゾ[a,d][7]アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメート1.40g(3.25mmol)を1,4-ジオキサン20mlに溶解し、4規定塩酸/1,4-ジオキサン溶液12mlを加えて一晩撹拌した。4規定水酸化ナトリウム水溶液で中和後、溶媒を減圧留去し、飽和塩化ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで3回抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去した。酢酸エチル:ヘキサン 1:2の溶液10mlを足し、4規定塩酸/1,4-ジオキサン溶液2mlを加えた。生じた沈殿を濾別後、酢酸エチル:ヘキサン 1:2の溶液で洗浄し、風乾した。さらに減圧下乾燥し、表題化合物を得た。

収量 1.15g(3.06mmol) 収率 94% MS(ESI, m/z) 415 (M+H+DMSO-d₆)+

1H-NMR (CDC1₃) (フリー体): 2.12-2.36 (4H, m), 2.36 (2H, s), 2.76-3.12

(2H, m), 3.13-3.50 (3H, m), 3.88-4.00 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.12-7.38 (8H, m).

[0050]

実施例3

エチル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル] -2-オキソエチルカルバメートの合成:

2- [4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩375mg(1.00mmol)をジクロロメタン3mlに溶解し、トリエチルアミン303mg(3.00mmol)を加えた後にクロロ蟻酸エチルエステル130mg(1.20mmol)をジクロロメタン3mlに溶解したものをゆっくりと加えた。一晩撹拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで2回抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール 98:2)で粗精製後、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 1:2)で精製して表題化合物を得た。

収量 213mg (0.528mmol) 収率 53% MS (ESI, m/z) 403(M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.24 (3H, t), 2.12-2.36 (4H, m), 2.97-3.10 (2H, m), 3. 38-3.50 (2H, m), 3.86-4.02 (3H, m), 4.13 (2H, q), 5.65 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.14-7.20 (2H, m), 7.23-7.38 (6H, m).

[0051]

実施例4

 アミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩105mg(0.549mmol)、4 ージメチルアミノピリジン5mg(0.04mmol)をジクロロメタン2mlに溶解し、トリエチルアミン74mg(0.73mmol)を加えて一晩撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで3回抽出後、有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル84:16~75:25)で精製して表題化合物を得た。

収量 29.5mg (0.065mmol) 収率 17% MS (ESI, m/z) 487(M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 0.84-0.99 (6H, m), 1.23-1.31 (2H, m), 1.41 (9H, d), 1. 70 (1H, m), 2.10-2.40 (4H, m), 2.90-3.20 (2H, m), 3.61 (1H, m), 3.94 (1H, m), 4.62 (1H, m), 5.28 (1H, d), 6.92 (2H, d), 7.14-7.38 (8H, m).

[0052]

実施例5

 $(1R) - N - \{2 - [4 - (5H - ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン - 5 - 4 リデン) - 1 - ピペリジニル] - 2 - オキソエチル - 2, 2 - ジメチルシクロプロパンカルボキシアミド の合成:$

2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1ーピペリジニル $]-2-オキソエタンアミン塩酸塩200mg(0.542mmol)をジクロロメタン1.5mlに溶解し、トリエチルアミン137mg(1.36mmol)を加えた後に(S)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボン酸クロライド86.1mg(0.650mmol)をジクロロメタン0.5mlに溶解したものをゆっくりと加えた。1時間撹拌した後、シリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール 98:2)で粗精製後、シリカゲルクロマトグラフィー(Chromatorex<math>^{TM}$ NH, Fuji Silysia Chemical LTD.、ヘキサン:酢酸エチル 92:8~1:4)で精製して表題化合物を得た。

収量 154mg (0.362mmol) 収率 67% MS (ESI, m/z) 427 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 0.73 (1H, m), 1.04-1.19 (7H, m), 1.36 (1H, m), 2.12-2.

36 (4H, m), 2.96-3.12 (2H, m), 3.40-3.52 (1H, m), 3.80-4.16 (3H, m), 6.6 5 (1H, bs), 6.92 (2H, s), 7.13-7.20 (2H, m), 7.21-7.40 (6H, m).

[0053]

実施例6

(1R) $-N-\frac{1}{2}-[4-(10,11-ジヒドロ-5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-\frac{1}{2}$ ペリジニル] -2-オキソエチル -2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシアミドの合成:

収量 67.1mg (0.157mmol) 収率 92% MS (ESI, m/z) 429(M+H)+

¹H-NMR (CDC1₃): 0.75 (1H, dd), 1.05-1.41 (7H, m), 1.37 (1H, dd), 2.30-2.51 (4H, m), 2.35-2.82 (2H, m), 3.09-3.24 (2H, m), 3.31-3.46 (2H, m), 3.48-3.60 (1H, m), 4.00-4.19 (3H, m), 6.68 (1H, br s), 7.00-7.04 (2H, m), 7.04-7.18 (6H, m).

[0054]

実施例8

 $N-\{2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル] -2-オキソエチル<math>\}-2$, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩100mg(0.271mmol)をジクロロメタン1mlに溶解し、トリエチルアミン82.3mg(0.813mmol)を加えた。ピバリン酸クロライド39.2mg(0.325mmol)をジクロロメタン0.5mlに溶解したものをゆっくりと加えた。30

分間撹拌した後、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 9: 1~3:1)で精製して表題化合物を得た。

収量 62.9 mg (0.152 mm o l) 収率 56%

MS (ESI, m/z) 415 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.21 (9H, s), 2.14-2.35 (4H, m), 2.98-3.12 (2H, m), 3. 40-3.53 (1H, m), 3.88-4.09 (3H, m), 6.83 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.12-7.22 (2H, m), 7.22-7.40 (6H, m).

[0055]

実施例9

N-(tーブチル)-4-[4-(5H-ジベンゾ[a,d][7]アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-4-オキソブタンアミドの合成: 4-[4-(5H-ジベンゾ[a,d][7]アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-4-オキソブタン酸100mg(0.268mmol)、tーブチルアミン23.5mg(0.321mmol)、4-ジメチルアミノピリジン3mg(0.03mmol)、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩77.1mg(0.402mmol)をジクロロメタン1mlに溶解しトリエチルアミン35.2mg(0.348mmol)を加えて一晩撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル2:1~4:6)で精製し、表題化合物を得た。

収量 33.3mg (0.078mmol) 収率 29% MS (ESI, m/z) 429 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.32 (9H, s), 2.08-2.36 (4H, m), 2.41 (2H, t), 2.50-2. 71 (2H, m), 2.24-2.96 (2H, m), 3.58 (1H, m), 3.93 (1H, m), 5.77 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.14-7.38 (8H, m).

[0056]

実施例10

N- $\{2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)$ -1-ピペリジニル] -2-オキソエチル $\}$ -2-メチル-1-プロパンアミン 塩酸塩の合成: t-ブチル 2-[4-(5H-ジベンゾ[a,d][7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル (イソブチル) カルバメート <math>128.5 mg (0.264 mmol)を1,4-ジオキサン1 mlに溶解し、4規定塩酸/1,4-ジオキサン溶液0.5 mlを加えて一晩撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて酢酸エチルで3回抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル 89:11~65:35)で精製した。溶媒を減圧下留去後、ジエチルエーテル2 mlに溶解し、4規定塩酸/酢酸エチル溶液を加えて生じた沈殿を濾取、ジエチルエーテルで洗浄後、減圧下乾燥させて表題化合物を得た。

収量 102.6mg (0.242mmol) 収率 92% MS (ESI, m/z) 387 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.08 (6H, d), 2.10-2.40 (5h, m), 2.70-3.10 (4H, m), 3 .41 (1H, br s), 3.69-4.10 (3H, m), 6.92 (2H, s), 7.10-7.21 (2H, m), 7.23 -7.39 (6H, m), 9.03 (1H, br s), 9.68 (1H, br s).

[0057]

実施例11

 $N-\{3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)$ -1-ピペリジニル] -3-オキソプロピル <math>-2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

工程1

N-(2, 2-i)メチルプロパノイル $)-\beta-r$ ラニンの合成:

3-アミノプロピオン酸メチル塩酸塩558mg(4.03mmol)を1規 定水酸化ナトリウム水溶液20mlに溶解させ、すぐにピバリン酸クロライド3 62mg(3.00mmol)を加えて4時間撹拌した。2規定塩酸水溶液15 mlを加え、酢酸エチルで3回抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減 圧下溶媒を留去し、表題化合物を得た。

収量 173mg (0.929mmol) 収率 23%

¹H-NMR (CDCl₃): 1.18 (9H, s), 2.60 (2H, t), 3.51 (2H, q), 6.34 (1H, br s

).

[0058]

工程2

 $N-\{3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)$ -1-ピペリジニル] -3-オキソプロピル -2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

収量 147mg (0.343mmol) 収率 72% MS (ESI, m/z) 429 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.16 (9H, s), 2.11-2.36 (4H, m), 2.48 (2H, q), 2.94-3. 12 (2H, m), 3.52 (3H, q), 3.84-4.00 (1H, m), 6.62 (1H, t), 6.92 (2H, s), 7.13-7.20 (2H, m), 7.22-7.38 (6H, m).

[0059]

実施例12

N- $\{2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)$ $-1-ピペリジニル] -2-オキソエチル \} -3, 3-ジメチルブタンアミドの合成:$

2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1 -ピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩80.0mg(0.217mmol)をジクロロメタン1mlに溶解し、トリエチルアミン75.9mg(0

. $750 \, \text{mmol}$)を加えた。3, 3-ジメチルブタン酸クロライド35. $1 \, \text{mg}$ (0. $260 \, \text{mmol}$) をジクロロメタン 0. $5 \, \text{ml}$ に溶解したものをゆっくりと加えた。 $30 \, \text{分間撹拌した後、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 93:7~3:1)で精製して表題化合物を得た。$

収量 80.1mg (0.187mmol) 収率 86% MS (ESI, m/z) 429 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.03 (9H, s), 2.12 (2H, s), 2.15-2.39 (4H, m), 2.96-3. 11 (2H, m), 3.40-3.54 (1H, m), 3.88-4.13 (3H, m), 6.49 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.14-7.21 (2H, m), 7.21-7.41 (6H, m).

[0060]

実施例13

イソプロピル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメートの合成:

2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1ーピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩80.0mg(0.217mmol)をジクロロメタン1mlに溶解し、トリエチルアミン75.9mg(0.750mmol)を加えた。クロロ蟻酸イソプロピルエステル31.9mg(0.260mmol)をジクロロメタン0.5mlに溶解したものをゆっくりと加えた。30分間撹拌した後、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 93:7~3:1)で精製して表題化合物を得た。

収量 38.6mg (0.093mmol) 収率 43% MS (ESI, m/z) 417(M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.23 (6H, d), 2.12-2.48 (4H, m), 2.92-3.11 (2H, m), 3. 36-3.53 (1H, m), 3.83-4.09 (3H, m), 4.90 (1H, m), 5.59 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.14-7.20 (2H, m), 7.23-7.38 (6H, m).

[0061]

実施例14

 $N- \{3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)$ -1-ピペリジニル] -3-オキソプロピル $\}$ -2, 2-ジメチル-1-プロパ ンアミン塩酸塩の合成:

t-ブチル 3-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル] -3-オキソプロピル (ネオペンチル) カルバメート <math>184.1 mg (0.357mmol) に4規定塩酸/1,4-ジオキサン溶液 5mlを加え、1時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、ジエチルエーテル 5ml を加えて4規定塩酸/酢酸エチル溶液 1ml を入れ、生じた沈殿を濾取、ジエチルエーテルで洗浄後、減圧下乾燥させて表題化合物を得た。

収量 149mg (0.357mmol) 収率 100% MS (ESI, m/z) 415 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.24 (9H, s), 2.14-2.43 (4H, m), 2.52 (2H, s), 2.62-3. 37 (6H, m), 3.52 (1H, m), 3.95 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.12-7.24 (2H, m), 7.26-7.40 (6H, m), 9.05 (1H, br s), 9.55 (1H, br s).

[0062]

実施例15

N-((1S)-1- $\{[4-(5H-ジベンゾ [a, d] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル] カルボニル<math>\{[4-(5H-ジベンゾ [a, d] アヌレン-5-イリテン [a, d]]$ カルボキシアミド合成:

収量 98.9mg (0.194mmol) 収率 53%

MS (ESI, m/z) 512 (M+H) +

¹H-NMR (CDCl₃): 0.54-1.02 (6H, m), 1.23-1.82 (11H, m), 2.10-2.25 (4H, m), 3.00 (1H, m), 3.16 (1H, m), 3.39 (4H, m), 3.65 (1H, m), 3.3 (1H, m), 4.90 (1H, m), 5.21 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.15-7.39 (8H, m).

[0063]

実施例16

t-ブチル 2-[4-(5H-ジベンゾ[a,d][7]アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメート <math>400mg (0.930mmol) にエタノール5ml中パラジウム炭素(10%w/v) 400mgを加え、水素ガス雰囲気中3.9MPaで一晩撹拌した。濾過後、減圧下溶媒を留去して表題化合物を得た。

収量 397g (0.918mmol) 収率 99% MS (ESI, m/z) 433 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.46 (9H, s), 2.29-2.50 (4H, m), 2.77-2.92 (2H, m), 3.08-3.21 (2H, m), 3.31-3.45 (2H, m), 3.45-3.56 (1H, m), 3.87-4.10 (3H, m), 5.56 (1H, br s), 7.00-7.07 (2H, m), 7.09-7.20 (6H, m).

[0064]

実施例17

t-ブチル 2-オキソー2-[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジニル] エチルカルバメートの合成:

4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジン500mg(1.79mmol)、<math>1-xチルー3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩515mg(2.69mmol)をジクロロメタン5mlに懸濁させ、N-t-ブトキシカルボニルグリシン415mg(2.15mmol)、トリエチルアミン362mg(3.58mmol)、4-ジメチルアミノピリジン22mg(0.18mmol)を加えた。一晩撹拌の後、飽和炭酸水素ナト

リウム水溶液を加え、酢酸エチルで2回抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール 98:2)で粗精製後、薄層シリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール 15:1)で精製して表題化合物を得た。

収量 43.1mg (0.100mmol) 収率 5.6% MS (ESI, m/z) 437 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.45 (9H, s), 2.50-2.64 (2H, m), 2.68-2.81 (2H, m), 2.92-3.14 (2H, m), 3.52-3.62 (1H, m), 3.85-4.10 (2H, m), 4.13-4.24 (1H, m), 5.53 (1H, br s), 7.16-7.32 (6H, m), 7.48-7.54 (2H, d).

[0065]

実施例18

エチル 2-[4-(10,11-ジヒドロ-5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメートの合成:

エチル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメート<math>105mg(0.261mmol)にエタノール3ml中パラジウム炭素(10%w/v)100mgを加え、水素ガス雰囲気中3.6MPaで一晩撹拌した。濾過後、減圧下溶媒を留去して表題化合物を得た。

収量 101.8 mg (0.252 mm o l) 収率 97% MS (ESI, m/z) 405 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.26 (3H, t), 2.30-2.52 (4H, m), 2.75-2.92 (2H, m), 3. 08-3.23 (2H, m), 3.30-3.45 (2H, m), 3.45-3.58 (1H, m), 3.90-4.20 (5h, m), 5.68(1H, br s), 6.98-7.07 (2H, m), 7.07-7.21 (6H, m).

[0066]

実施例19

エチル 2-オキソー2-[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジニル] エチルカルバメートの合成:

工程1

2-[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩の合成:

tーブチル 2ーオキソー2ー [4ー(9Hーチオキサンテン-9ーイリデン) ー1ーピペリジニル] エチルカルバメート135mg(0.297mmol)をジオキサン2mlに溶解し、4規定塩酸/1,4ージオキサン溶液2mlを加えて一晩撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて中和後、酢酸エチルで2回抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去した。ジクロロメタン2mlを足し、4規定塩酸/1,4ージオキサン溶液2mlを加える。生じた沈殿を濾別後、ジクロロメタンで洗浄し、風乾した。さらに減圧下乾燥し、表題化合物を得た。

収量 72.4 m g (0.195 m m o l) 収率 66%

¹H-NMR (DMSO-d₆): 2.40-2.54 (2H, m), 2.57-2.80 (2H, m), 3.20 (2H, m), 3.34-3.75 (1H, m), 3.80-3.96 (3H, m), 7.22-7.48 (6H, m), 7.57 (2H, d), 8.16 (3H, br s).

[0067]

工程2

エチル 2-オキソー2-[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジニル] エチルカルバメートの合成:

2-[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩50mg(0.134mmol)をジクロロメタンに溶解し、トリエチルアミン41mg(0.405mmol)を加えた後クロロ蟻酸エチルエステル17.5mg(0.161mmol)をジクロロメタン0.5mlに溶解したものを加えた。15分撹拌の後、薄層シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 85:100)で精製し、表題化合物を得た。収量 36.7mg(0.0897mmol) 収率 67% MS(ESI, m/z)409 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.26 (3H, t), 2.48-2.64 (2H, m), 2.68-2.82 (2H, m), 2.92-3.16 (2H, m), 3.51-3.64 (1H, m), 3.90-4.24 (5h, m), 5.67 (1H, br s), 7.22-7.33 (6H, m), 7.51 (2H, d).

[0068]

実施例20

t-ブチル 3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-3-オキソプロピルカルバメートの合成:

収量 72.3 mg (0.163 mm o l) 収率 89% MS (ESI, m/z) 445 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1,49 (3H, s), 2.12-2.36 (4H, m), 3.86-3.36 (4H, m), 3. 52-3.28 (1H, m), 3.85-4.08 (1H, m), 4.40-4.58 (1H, d), 4.69-4.83 (1H, d), 5.16 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.13-7.22 (2H, m), 7.22-7.39 (6H, m).

[0069]

実施例21

t-ブチル $(4S)-4-\{[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル] カルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン-3-カルボキシレートの合成:

N-t-ブトキシカルボニル-3-アミノプロピオン酸のかわりに3-(t-ブトキシカルボニル)-1,3-チアゾリジン-4-カルボン酸を用いて実施例20と同様に反応、精製を行った。

収量 70.8 mg (0.145 mm o l) 収率 79% MS (ESI, m/z) 489 (M+H)+

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃): 1.29-1.52 (9H, m), 2.10-2.50 (4H, m), 2.70-3.45 (4H, m), 3.51-3.76 (1H, m), 3.82-4.07 (1H, m), 4.47 (1H, d), 4.75 (1H, d), 4.8

2-5.23 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.17 (2H, d), 7.20-7.40 (6H, m).

[0070]

実施例22

t-ブチル (2R) -2- + [4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] カルボニル+ -1-ピロリジンカルボキシレートの合成:

4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジン100mg(0.366mmol)、N-t-ブトキシカルボニルー(L)-プロリン94.0mg(0.439mmol)、4-ジメチルアミノピリジン4mg(0.036mmol)、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩105.2mg(0.548mmol)をジクロロメタン1mlに溶解しトリエチルアミン74mg(0.731mmol)を加えて3時間撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル1:1)で精製し、表題化合物を得た。

収量 155.8 mg (0.331 mm o l) 収率 91% MS (ESI, m/z) 471(M+H)+

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC13): 1.26-1.52 (9H, m), 1.60-2.53 (8H, m), 2.80-3.26 (2H, m), 3.28-3.71 (3H, m), 3.77-4.10 (1H, m), 4.46-4.72 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.11-7.40 (8H, m).

[0071]

実施例23

t-ブチル 2-[3-(10,11-ジヒドロ-5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピロリジニル]-2-オキソエチルカルバメートの合成:

3-(10,11-ジヒドロ-5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5 -イリデン)-1-ピロリジン94.0mg(0.36mmol)、N-t-ブ トキシカルボニルグリシン83.7mg(0.44mmol)、1-エチル-3 -(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩103.8mg(0 .54mmol)、4-ジメチルアミノピリジン4.4mg(0.04mmol))をジクロロメタン $1 \, \text{ml}$ に溶解した。トリエチルアミン $7 \, 2 \, . \, 8 \, \text{mg}$ (0. $7 \, 2 \, \text{mmol}$) を加えて一晩撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル $8 \, 8 \, : 1 \, 2 \sim 5 \, : 1$)で精製して表題化合物を得た。

収量 97.9g(0.217mmol) 収率 72%

MS (ESI, m/z) 419 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.43 (9H, s), 2.48-2.67 (1H, m), 2.70-3.00 (3H, m), 3. 20-3.39 (3H, m), 3.58-4.00 (4H, m), 4.30 (1H, t), 5.45 (1H, br s), 7.00-7.24 (8H, m).

[0072]

実施例 2 4

t-ブチル 2-(4-ジベンゾ [b, e] チエピン-11(6H)-イリデン-1-ピペリジニル)-2-オキソエチルカルボキシレートの合成:

 $4-\tilde{y}$ ベンゾ [b, e] チエピンー11(6 H) -イリデンー1ーピペリジン 88.0mg(0.30mmol)、N-t-ブトキシカルボニルグリシン69.6mg(0.36mmol)、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩86.3g(0.45mmol)、4-ジメチルアミノピリジン3.7mg(0.03mmol)をジクロロメタン1mlに溶解した。トリエチルアミン60.7mg(0.60mmol)を加えて一晩撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィー(0.60mmol)を加えて一晩撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィー(0.60mmol)を加えて一晩撹拌した。

収量 115.8g (0.257mmol) 収率 86% MS (ESI, m/z) 451 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.45 (9H, s), 2.09-2.20 (2H, m), 2.38-2.61 (2H, m), 3. 10-3.52 (4H, m), 3.34-4.08 (3H, m), 4.86 (1H, d), 5.52 (1H, br s), 6.96-7.16 (5h, m), 7.20-7.35 (3H, m).

[0073]

実施例 2 5

2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン<math>-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルホルムアミドの合成:

2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩150mg(0.406mm o 1)、2、2-ジメチルー1-ヨードプロパン80.5mg(0.406mm o 1)、炭酸カリウム84.3mg(0.610mmol)をN、Nージメチルホルムアミド1m1に溶解し、<math>120で一晩撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 9:1-2:3)で精製して表題化合物を得た。

収量 18.8 mg (0.052 mm o 1) 収率 13% MS (ESI, m/z) 359 (M+H)+

¹H-NMR (CDC1₃): 2.14-2.38 (4H, m), 2.96-3.12 (2H, m), 3.40-3.52 (1H, m), 3.88-4.18 (3H, m), 6.76 (1H, br s), 6.93 (2H, s), 7.10-7.42 (8H, m), 8.25 (1H, s).

[0074]

実施例26

t-ブチル 2- [4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル(イソブチル)カルバメートの合成:

工程1

N-(t-ブトキシカルボニル)-N-イソブチルグリシンの合成:

. イソブチルアミン366mg (5.01mmol)、トリエチルアミン1.52g (15.0mmol)を水10ml中に溶解し、ブロモ酢酸695mg (5.00mmol)を加えて1時間撹拌した。さらに、ジ(tーブチル)ジカーボネート1.63g (7.50mmol)の1,4ージオキサン5ml溶液を加え、さらに1時間撹拌した。1規定水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、ジクロロメタンで2回抽出する。さらに、水層に1規定塩酸水溶液11mlを加え、ジクロロメタンで3回抽出した。この有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去して表題化合物を得た。

収量 829. 1 m g (3.58 m m o 1) 収率 72% ¹H-NMR (CDCl₃): 0.89 (6H, d), 1.45 (9H, d), 1.83 (1H, m), 3.09 (2H, t), 3.93 (2H, d).

[0075]

工程2

t-ブチル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル(イソブチル)カルバメートの合成:

N-(t-ブトキシカルボニル)-N-イソブチルグリシン178mg(0.768mmol)、4-(5H-ジベンゾ [a, d] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジン150mg(0.549mmol)、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩210mg(1.10mmol)、4-ジメチルアミノピリジン6mg(0.05mmol)をジクロロメタン2mlに溶解した。トリエチルアミン139mg(1.37mmol)を加えて1時間撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 95:5~4:1)で精製して表題化合物を得た。

収量 222.1mg (0.456mmol) 収率 83% MS (ESI, m/z) 487 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 0.87 (6H, d), 1.44 (9H, d), 1.85 (1H, m), 2.10-2.48 (4 H, m), 3.42-3.40 (4H, m), 3.49 (1H, br s), 3.72-4.34 (3H, m), 6.92 (2H, s), 7.12-7.38 (8H, m).

[0076]

実施例 2 7

t-ブチル 2- [4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル (メチル) カルバメートの合成・

N-(t-ブトキシカルボニル)-N-メチルグリシン83.1 mg(0.439 mm o 1)、4-(5 H-ジベンゾ [a, d] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジン100 mg(0.366 mm o 1)、<math>1-エチル-3-(3'- ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩105 mg(0.549 mm o 1)、4-ジメチルアミノピリジン5 mg(0.04 mm o 1)をジクロロメタ

ン1. $5 \, \text{ml}$ に溶解した。トリエチルアミン $7 \, 4$. $0 \, \text{mg}$ (0. $7 \, 3 \, 2 \, \text{mmol}$) を加えて $1 \, \text{時間撹拌した}$ 。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル $8 \, 9 : 1 \, 1 \sim 6 \, 5 : 3 \, 5$)で精製して表題化合物を得た。

収量 102mg (0.229mmol) 収率 63%

MS (ESI, m/z) 445 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.45 (9H, d), 2.12-2.37 (4H, m), 2.91 (3H, s), 2.95-3. 12 (2H, m), 3.49 (1H, br s), 3.82-4.18 (3H, m), 6.93 (2H, s), 7.14-7.36 (8H, m).

[0077]

実施例28

1, 1' -カルボニルビス-1 H-イミダゾール89.2 mg (0.55 mm o l)、トリエチルアミン25.3 mg (0.25 mm o l)をテトラヒドロフラン2.5 ml に溶解させ、t-ブチルアミン36.6 mg (0.50 mm o l)をテトラヒドロフラン1 ml に溶かしたものをアルゴン気流下0 mm でゆっくりと加えた。1 時間撹拌の後、2 mm [4 mm [7] mm [7] mm [7] mm [7] mm [8] mm [7] mm [8] mm [7] mm [8] mm [8] mm [9] mm [9] mm [9] mm [9] mm [10] mm [11] mm [12] mm [12] mm [13] mm [13] mm [14] mm [15] mm [15] mm [15] mm [16] mm [16] mm [17] mm [17] mm [18] mm [18] mm [18] mm [18] mm [18] mm [19] mm [10] mm [10]

収量 70.7mg(0.165mmol) 収率 66% MS(ESI, m/z) 430(M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.31 (9H, s), 2.10-2.35 (4H, m), 2.03-3.10 (2H, m), 3.40-3.52 (1H, m), 3.84-4.10 (3H, m), 4.56 (1H, br s), 5.30 (1H, s), 6.92 (2H, s), 7.14-7.24 (2H, m), 7.27-7.7.27 (6H, m).

[0078]

実施例29

 $t-ブチル 2-({2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレンー 5-イリデン) -1-ピペリジニル] -2-オキソエチル<math>\}$ アミノ) -2-オキソエチルカルバメートの合成:

2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1ーピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩35.0mg(0.095mmol)、N-t-ブトキシカルボニルグリシン19.7mg(0.114mmol)、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩27.2mg(0.142mmol)、4-ジメチルアミノピリジン1mg(0.01mmol)をジクロロメタン1mlに溶解した。トリエチルアミン19.2mg(0.190mmol)を加えて1時間撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 7:3~3:7)で精製して表題化合物を得た。

収量 31.8mg(0.065mmol) 収率 69% MS(ESI, m/z) 488 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.45 (9H, s), 2.12-2.38 (4H, m), 2.94-3.11 (2H, m), 3. 38-3.52 (2H, m), 3.85 (2H, d), 3.91-4.10 (3H, m), 5.06 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.00 (1H, br s), 7.13-7.22 (2H, m), 7.22-7.39 (6H, m).

[0079]

実施例30

 $t-ブチル 3-({2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレンー 5-イリデン) -1-ピペリジニル] -2-オキソエチル アミノ) -3-オキソプロピルカルバメートの合成:$

2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1ーピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩35.0mg(0.095mmol)、N-t-ブトキシカルボニルアラニン21.5mg(0.114mmol)、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩27.2mg(0.142mmol)、4-ジメチルアミノピリジン1mg(0.01mmol)をジクロロメタン1mlに溶解する。トリエチルアミン1

9. $2 \, \text{mg} \, (0.190 \, \text{mmol})$ を加えて1時間撹拌する。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 7:3~3:7)で精製して表題化合物を得た。

収量 32.5 mg (0.065 mm o 1) 収率 68% MS (ESI, m/z) 502 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.42 (9H, s), 2.12-2.38 (4H, m), 2.45 (2H, t), 3.04 (2 H, m), 3.32-3.51 (3H, m), 3.87-4.10 (3H, m), 5.14 (1H, br s), 6.59 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.13-7.40 (8H, m).

[0080]

実施例31

t-ブチル 3- [4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-3-オキソプロピル (ネオペンチル) カルバメートの合成:

2, 2ージメチルプロピルアミン872mg(10.0mmol)をエタノール10mlに溶解し、ナトリウムエトキシド34.0mg(0.50mmol)、エチルアクリル酸1.00g(10.0mmol)を加えて一晩撹拌した。水を1ml加えて有機溶媒を減圧下留去し、ジ(tーブチル)ジカーボネート2.62g(12.0mmol)と1規定水酸化ナトリウム水溶液25mlを加えて3時間30分間撹拌した。ジクロロメタンで2回抽出した後、水層を1規定塩酸水溶液で中和し、ジクロロメタンで3回抽出して、無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去した。これをジクロロメタン2mlに溶解し、4−(5Hージベンゾ [a, d] [7] アヌレンー5ーイリデン)ー1ーピペリジン145mg(0.531mmol)、1ーエチルー3ー(3'ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩122mg(0.637mmol)、4ージメチルアミノピリジン6mg(0.05mmol)を加えた。さらにトリエチルアミン107.5mg(1.06mmol)を加えた。さらにトリエチルアミン107.5mg(1.06mmol)を加えて2時間撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 89:11~4:1)で精製して表題化合物を得た。

収量 233mg (0.452mmol) 収率 85%

MS (ESI, m/z) 515 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 0.91 (9H, s), 1.43 (9H, s), 2.10-2.40 (4H, m), 2.48-2. 71 (2H, m), 2.94-3.21 (4H, m), 3,49 (2H, t), 3.62 (1H, m), 3.85-3.98 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.14-7.23 (2H, m), 7.23-7.38 (6H, m).

[0081]

実施例32

t-ブチル 2- [4-(10, 11-ジヒドロー5 H-ジベンゾ [b, f] アゼピン-5-イル) -1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメートの合成:

 $5-(4- \frac{1}{2} - \frac{1}{2$

収量 81.1mg (0.186mmol) 86% MS (ESI, m/z) 436 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.43 (9H, s), 1.60-1.77 (2H, m), 1.98-2.10 (2H, m), 2. 77 (2H, br s), 3.15 (1H, m), 3.28 (1H, m), 3.38-3.60 (3H, m), 3.80-4.02 (3H, m), 4.20 (1H, m), 5.50(1H, br s), 6.93-7.00 (2H, m), 7.05-7.15 (6H, m).

[0082]

実施例33

t-ブチル (1S) -1- + [4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] カルボニル+3-メチルブチル (メチル) カルバメートの合成:

ジクロロメタン10ml中tーブトキシカルボニルーNーメチルーLーロイシン

 $389 \,\mathrm{mg}$ (1. $59 \,\mathrm{mmol}$)、 $1-x+\nu-3-$ (3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 $311 \,\mathrm{mg}$ (1. $62 \,\mathrm{mmol}$)、4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジン $416 \,\mathrm{mg}$ (1. $52 \,\mathrm{mmol}$)、トリエチルアミン0. $22 \,\mathrm{ml}$ (1. $59 \,\mathrm{mmol}$)を室温で1晩撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えジクロロメタンで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 3:1)で精製し表題化合物を得た。

収量 368mg (0.74mmol) 収率 48% MS (ESI, m/z) 501 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 0.86-0.98 (6H, dd), 1.34-1.65 (10H, m), 2.03-2.38 (4H, m), 2.64-2.84 (3H, m), 2.88-4.18 (6H, m), 4.78-5.12 (1H, m), 6.90-6.94 (2H, m), 7.11-7.38 (8H, m).

[0083]

実施例34

t ーブチル (1S) $-1-\{[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル] カルボニル<math>\{-3-x$ チルブチル (メチル) カルバメート 344 mg (0.69 mm o l) を 1,4 - ジオキサン 2 m l に溶解し 4 規定塩酸 2π / 1,4 - ジオキサン溶液 4 m l を加えた。室温で 5 時間 撹拌後減圧下濃縮し表題化合物を得た。

収量 301mg (0.69mmol) 収率 100% MS (ESI, m/z) 401 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 0.86-1.04 (6H, m), 1.66-2.01 (5 H, m), 2.16-2.56 (4 H, m), 2.72 (3H, d), 2.94-3.26 (2H, m), 3.54-3.72 (1H, m), 3.94-4.08 (1H, m), 4.24-4.35 (1H, m), 6.89-6.93 (2H, m), 7.14-7.20 (2H, m), 7.22-7.38 (6H, m).

[0084]

実施例35

tーブチル 2ー [[3ー(5Hージベンゾ [a, d] [7] アヌレンー5ーイル)プロピル] (メチル)アミノ]ー2ーオキソエチルカルバメートの合成:ジクロロメタン5 ml中tーブトキシカルボニルグリシン129 mg (0.74 mmol)に氷浴下1ーエチルー3ー(3'ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩134 mg (0.70 mmol)、プロトリプチリン塩酸塩176 mg (0.59 mmol)、トリエチルアミン0.176 ml (1.26 mmol)を加え室温で1晩撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えジクロロメタンで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマドグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 3:1)で精製し表題化合物を得た。

収量 228mg (0.54mmol) 収率 92% MS (ESI, m/z) 421 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.13-1.30 (2H, m), 1.44 (9H, s), 1.64-1.76 (2H, m), 2 .73 (3H, d), 3.27-3.42 (1H, m), 4.36 (1H, s), 5.31 (1H, s), 5.98 (1H, s), 6.49 (2H, s), 7.29-7.50 (8H, m).

[0085]

実施例36

t-ブチル 2-[[3-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)プロピル] (メチル)アミノ] <math>-2-オキソエチルカルバメートの合成工程 1

3-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -N-メチル -1-プロパンアミンの合成:

クロロホルム $20\,\mathrm{ml}$ 中シクロベンザプリン塩酸塩 $2.467\,\mathrm{g}$ (7.91 mm o l) に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 $20\,\mathrm{ml}$ を加え室温で $10\,\mathrm{分間撹拌}$ した。クロロホルムで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣にトルエン $15\,\mathrm{ml}$ を加え $80\,\mathrm{C}$ に加熱しクロロギ酸エチル $4.0\,\mathrm{ml}$ (4 1.8 mm o l) 加え $80\,\mathrm{C}$ で 1 晩撹拌した。さらにクロロギ酸エチル $4.0\,\mathrm{ml}$

1 (41.8 mm o 1) 加え2日間加熱撹拌した。反応液に水を加え酢酸エチルで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 1:1) で精製した。これに1ーブタノール11.4 m l、粉状の水酸化カリウム1.9 7 g (35.1 mm o 1) を加え120℃で4時間加熱撹拌した。室温で反応液を水に注ぎクロロホルムで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮し表題化合物を得た。

収量 1.725g(6.60mmol) 収率 83% MS(ESI, m/z) 262 (M+H)+

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃): 2.26-2.35 (2H, m), 2.30 (3H, s), 2.53-2.66 (2H, m), 5. 53 (1H, t), 6.86 (2H, d), 7.21-7.37 (8H, m).

[0086]

工程2

t-ブチル 2- [[3-(5H-ジベンゾ[a,d][7] アヌレン-5-イリデン)プロピル] (メチル)アミノ] -2-オキソエチルカルバメートの合成:

ジクロロメタン $5 \, \text{ml} + t - \text{ブトキシカルボニルグリシン } 105 \, \text{mg} (0.60 \, \text{mmol}) 、 1 - \text{エチル} - 3 - (3' - \text{ジメチルアミノプロピル}) カルボジイミド塩酸塩 <math>111 \, \text{mg} (0.58 \, \text{mmol}) 、 3 - (5 \, \text{H} - \text{ジベンゾ} [a, d] [7] \, \text{アヌレン} - 5 - \text{イリデン}) - \text{N} - \text{メチル} - 1 - \text{プロパンアミン } 133 \, \text{mg} (0.51 \, \text{mmol}) 、 トリエチルアミン 0.08 \, \text{ml} (0.57 \, \text{mmol}) を室温で <math>1 \, \text{晩撹拌}$ した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えジクロロメタンで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル 2:1) で精製し表題化合物を得た

収量 130mg (0.31mmol) 収率 61% MS (ESI, m/z) 419 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.45 (9H, d), 2.23-2.52 (2H, m), 2.68 (3H, d), 3.10-3 .58 (2H, m), 3.72-3.88 (2H, m), 5.40-5.53 (2H, m), 6.84-6.88 (2H, m), 7. 15-7.40 (8H, m).

[0087]

実施例37

t-ブチル (1S)-1- $\{[3-(5H-$ ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)プロピル] (メチル) アミノ<math>] カルボニル $\}$ -3-メチルブチル (メチル) カルバメートの合成:

収量 178mg (0.37mmol) 収率 35% MS (ESI, m/z) 489 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 0.63-0.96 (6H, m), 1.24-1.62 (11H, m), 2.22-2.91 (9H, m), 3.10-3.70 (2H, m), 4.66-5.08 (1H, m), 5.41-5.58 (1H, m), 6.79-6.91 (2H, m), 7.16-7.38 (8H, m).

[0088]

実施例38

(2S) - N - [3 - (5H - ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン - 5 - イリデン) プロピル] - N, 4 - ジメチル - 2 - (メチルアミノ) ペンタンアミド 塩酸塩の合成:

tーブチル (1S) -1- + [[3-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-4リデン) プロピル] (メチル) アミノ] カルボニル+3-メチルブチル (メチル) カルバメート169mg (0.35mmol) にジクロロメタン5ml、トリフルオロ酢酸2.5mlを加え室温で2時間撹拌した。反応液を

減圧下で濃縮後1規定水酸化ナトリウム水溶液を加えて塩基性にして酢酸エチルで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣を1,4-ジオキサン5mlに溶解し4規定塩酸/1,4-ジオキサン溶液を加えた。減圧下濃縮し表題化合物を得た。

収量 145mg (0.34mmol) 収率 99% MS (ESI, m/z) 389 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 0.74-0.94 (6H, m), 1.40-1.75 (2H, m), 2.06-2.83 (9H, m), 3.08-3.60 (2H, m), 3.75-4.11 (1H, m), 5.40-5.51 (1H, m), 6.77-6.92 (2H, m), 7.16-7.41 (8H, m).

[0089]

実施例39

t ーブチル 2 - [[3 - (10, 11 - ジヒドロ-5H - ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5 - イリデン) プロピル] (メチル) アミノ] - 2 - オキソエチルカルバメートの合成:

ジクロロメタン10ml中tーブトキシカルボニルグリシン251mg (1.4 4 mm o 1) に氷浴下1ーエチルー3ー (3'ージメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩281mg (1.47mm o 1)、ノルトリプチリン塩酸塩281mg (1.47mm o 1)、トリエチルアミン0.40ml (2.87mm o 1)を加え室温で1晩撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えジクロロメタンで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 4:1) で精製し表題 化合物を得た。

収量 203mg (0.48mmol) 収率 33% MS (ESI, m/z) 421 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.44 (9H, s), 1.64-1.76 (2H, m), 2.30-2.48 (2H, m), 2. 77 (3H, d), 2.85-3.56 (6H, m), 3.83-3.95 (2H, m), 5.43-5.75 (1H, brd), 5.79 (1H, dt), 7.00-7.28 (8H, m).

[0090]

実施例40

t-ブチル 2-[(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン アセチル) アミノ] エチルカルバメートの合成:

工程1

5 H - ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン- 5 - イリデン酢酸の合成:

ジメチルスルホキシド55ml中ジエチルホスホノ酢酸エチル4.99g(22.3 mm o 1)に水素化ナトリウム(60%油性)890mg(22.3 mm o 1)を加え室温で1晩撹拌した。5H-ジベンゾ [a,d]-5-シクロヘプテンノン4.58g(22.2 mm o 1)を加え室温で1時間15分撹拌後100℃で2日間加熱撹拌した。ジメチルスルホキシドを減圧下で留去、残渣にエタノール20ml、6規定水酸化ナトリウム水溶液20mlを加え100℃で3日間加熱撹拌した。反応液を減圧下で濃縮後1規定塩酸を加えて酸性にし、酢酸エチルで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 1:1)で精製し表題化合物を得た。

収量 1.552g (6.25mmol) 収率 28%

MS (ESI, m/z) 247 (M-H)-

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃): 5.90 (1H, s), 6.94 (2H, q), 7.30-7.46 (8H, m).

[0091]

工程2

t-ブチル 2-[(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデンアセチル) アミノ] エチルカルバメートの合成:

ジクロロメタン 5m l + 5H - ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5 - 4リデン酢酸 173mg(0.70mmol)、N-(2-アミノエチル) カルバミン酸 t- 7 ナル 124mg(0.77mmol)、1- 2 4mg(0.77mmol)、1- 2 4mg(0.75mmol)、1- 2 4mg(0.75mmol)、1 + 2 4mg(0.75mmol)、1 + 2 4mg(0.75mmol)、1 + 2 4mg(0.75mmol)、1 + 2 4mg(0.75mmol) かルボジイミド塩酸塩 143mg(0.75mmol) ないアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 143mg(0.75mmol) を加え室温で 1 晩撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 12 4mg(0.75mmol) で精製し表題化合物を得た。

収量 185mg (0.47mmol) 収率 68% MS (ESI, m/z) 391 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.44 (9H, s), 2.78-3.08 (3H, m), 3.27-3.42 (1H, m), 4. 36 (1H, s), 5.31 (1H, s), 5.98 (1H, s), 6.49 (2H, s), 7.29-7.50 (8H, m). 【0092】

実施例41

t-ブチル 3- [(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデンアセチル) アミノ] プロピルカルバメートの合成:

収量 232mg (0.57mmol) 収率 82% MS (ESI, m/z) 403 (M-H)-

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.24-1.37 (2H, m), 1.42 (9H, s), 2.82 (2H, q), 2.90-3. 04 (1H, m), 3.15-3.30 (1H, m), 4.77 (1H, s), 5.48 (1H, s), 5.98 (1H, s), 6.93 (2H, d), 7.29-7.50 (8H, m).

[0093]

実施例42

t-ブチル 4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデンアセチル) -1-ピペラジンカルボキシレートの合成:ジクロロメタン5ml中5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン酢酸172mg (0.69mmol)、<math>t-ブチル 1-ピペラジンカルボキシレート144mg (0.78mmol)、<math>1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩148mg (0.77mmol)、トリエチルアミン0.11ml

(0.79mmol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液を0.5規定水酸化ナトリウム水溶液で洗浄、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。 残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 2:1)で精製し表題化合物を得た。

収量 273mg (0.66mmol) 収率 95% MS (ESI, m/z) 417 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.42 (9H, s), 2.01-2.12 (1H, m), 2.71-2.84 (1H, m), 2.96-3.10 (2H, m), 3.11-3.26 (2H, m), 3.35-3.49 (1H, m), 3.55-3.69 (1H, m), 5.94 (1H, s), 6.83-6.96 (2H, m), 7.28-7.57 (8H, m).

[0094]

実施例43

1-xチルー1-xチルプロピル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7]] アヌレンー5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメートの合成

工程1

 $\{[(1-x+y+1-x+y+y+1)]$ かいボニル] アミノ $\}$ 酢酸エチルの合成:

イソシアナート酢酸エチル 0.500 ml (4.01 mm o l) をジクロロメタンに溶解し、4規定塩酸/1,4-ジオキサン溶液 0.05 mlを加え室温で5分撹拌した。反応液に3-メチル-3-ペンタノール 0.547 ml (4.41 mm o l) を加え、一晩撹拌した。減圧下濃縮し、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をジエチルエーテルで洗浄し、濾液を減圧下濃縮して表題化合物を得た

収量 622mg (2.69mmol) 収率 67%

¹H-NMR (CDCl₃): 0.85 (6H, t), 1.26 (3H, t), 1.35 (3H, s), 1.66-1.91 (4H, m), 3.87 (2H, d), 4.19 (2H, q), 5.04 (1H, br s).

[0095]

工程2

【 (1-エチル-1-メチルプロポキシ) カルボニル] アミノ 酢酸の合成: 【 (1-エチル-1-メチルプロポキシ) カルボニル] アミノ 酢酸エチル300mg(1.30mmol)をメタノール:水 2.3:1の混合溶媒2.5 mlに溶解し、1N水酸化リチウム水溶液1.56mlを加えた。室温で2時間撹拌した後、The Dow Chemical Companyのion exchange resin "DOWEX" (50W-X2 100-200mesh H form)を穏やかに撹拌しながらpH5になるまで加え、樹脂を吸引濾過した。濾液を減圧下濃縮し乾燥させ、表題化合物を得た。

収量 284mg (1.40mmol) 収率 100% MS (ESI, m/z) 202 (M-H)-

¹H-NMR (CDCl₃): 0.82 (6H, br t), 1.33 (3H, s), 1.67-1.84 (4H, m), 3.69 (2H, br s), 5.86 (1H, br s).

[0096]

工程3

1-xチルー1-xチルプロピル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7]] アヌレンー5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメートの合成:

| [(1-エチル-1-メチルプロポキシ)カルボニル] アミノ| 酢酸284mg(1.40mmol)、4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)ピペリジン320mg(1.17mmol)、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩322mg(1.68mmol)、をジクロロメタン15ml、ジメチルホルムアミド5mlの混合溶媒に溶解し、トリエチルアミン0.23ml(1.68mmol)、ジメチルアミノピリジン14.7mg(0.12mmol)を加え、室温で一晩撹拌した。減圧下濃縮し酢酸エチルを加え、飽和食塩水で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:ジクロロメタン 95:5~2:3)で精製し、表題化合物を得た

収量 204mg (0.445mmol) 収率 38%

MS (ESI, m/z) 459 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 0.85 (6H, t), 1.35 (3H, s), 1.66-1.91 (4H, m), 2.14-2.33 (4H, m), 2.97-3.06 (2H, m), 3.39-3.46 (1H, m), 3.84-4.00 (3H, m), 5.54 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.15-7.18 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.31-7.3 7 (4H, m).

[0097]

実施例44

N- (t-ブチル) - 4-[4-(10,11-ジヒドロ-5H-ジベンゾ [b,f] アゼピン- 5-イル) - 1-ピペリジニル] - 4-オキソブタンアミドの合成

工程1

4-(t-ブチルアミノ)-4-オキソブタン酸の合成:

無水コハク酸3.07g(30.6mmol)をジクロロメタン30mlに懸濁し、tーブチルアミン4.1ml(34.5mmol)を滴下し、室温で1時間撹拌した。析出した白色結晶を酢酸エチルで洗浄し、1規定水酸化ナトリウム水溶液40mlに溶解して室温で2時間撹拌した。氷冷下1規定塩酸水溶液で酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮し、表題化合物を得た。

収量 2.75g(15.9mmol) 収率 52%

MS (ESI, m/z) 172 (M-H) -

¹H-NMR (DMSO-d₆): 1.20 (9H, s), 2.21-2.26 (2H, m), 2.32-2.37 (2H, m), 7. 39 (1H, br s).

[0098]

工程2

N- (t-ブチル) - 4-[4-(10,11-ジヒドロ-5H-ジベンゾ [bf]] アゼピン- 5-イル) - 1-ピペリジニル] - 4-オキソブタナミドの合成:

5-(4-ピペリジニル)-10, 11-ジヒドロ-5H-ジベンゾ [b, f] アゼピン83. 2 m g (0. 299 m m o 1) と、<math>4-(t-ブチルアミノ)-

4 ーオキソブタン酸 6 2. 2 mg(0. 3 5 9 mm o 1)、1 ーエチルー3 ー(3'ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 8 2. 6 mg(0. 4 3 1 mm o 1)をジクロロメタン 5 m 1 に溶解し、トリエチルアミン 0. 0 6 m 1(0. 4 3 1 mm o 1)、4 ージメチルアミノピリジン 3. 6 7 mg(0. 0 3 mm o 1)を加え、室温で一晩撹拌した。減圧下濃縮し、酢酸エチルを加え 1 規定塩酸水溶液で洗浄後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール 9:1)で精製し、表題化合物を得た。

収量 102mg (0.236mmol) 収率 79%

¹H-NMR (CDC1₃): 1.31 (9H, s), 1.58-1.70 (2H, m), 1.96-2.11 (2H, m), 2.37 -2.42 (2H, m), 2.50-2.82 (4H, m), 3.14-3.26 (2H, m), 3.49 (2H, br s), 3.62-3.69 (1H, m), 3.92-4.00 (1H, m), 4.14-4.21 (1H, m), 5.78 (1H, br s), 6.92-6.99 (2H, m), 7.08-7.10 (6H, m).

[0099]

MS (ESI, m/z) 434 (M+H)+

実施例 4 5

 $N-\{2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)$ $-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル\}-N, N-ジメチルウレアの合成: 2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩 <math>200mg(0.545mmo1)$ をジクロロメタン 2m1 に懸濁させ、トリエチルアミン 0.19m1 を加えた。これに別途ジクロロメタン 0.19m1 に溶解した 0.19m1 のこれに別途ジクロロメタン 0.19m1 を派令下滴下し、室温で 0.19m1 を水冷下滴下し、室温で 0.19m1 が 0.19m1 が 0.19m1 を水冷下滴下し、室温で 0.19m1 が 0.19m1

収量 158mg (0.394mmol) 収率 72% MS (ESI, m/z) 430 (M+H)+

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃): 2.20-2.33 (4H, m), 2.93 (6H, s), 3.01-3.10 (2H, m), 3.

44-3.54 (1H, m), 3.92-4.05 (3H, m), 5.51 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.15-7.19 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.32-7.36 (4H, m).

[0100]

実施例46

 $N-\{2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)$ $-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル\} -1-ピペリジンカルボキサミドの合成:$

2-[4-(5H-ジベンゾ[a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエタンアミン塩酸塩200mg(0.545mmol)をジクロロメタン2mlに懸濁させ、トリエチルアミン0.19mlを加えた。これに1-ピペリジンカルボニルクロリド96.5mg(0.654mmol)のジクロロメタン溶液3mlを氷冷下滴下し、室温で30分撹拌した。ジクロロメタン溶液10、残渣に酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣を塩基性シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 4:1~1:4)で精製し、表題化合物を得た。

収量 201mg (0.455mmol) 収率 84% MS (ESI, m/z) 442 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.49-1.62 (6H, m), 2.15-2.33 (4H, m), 3.02-3.08 (2H, m), 3.34-3.37 (4H, m), 3.45-3.51 (1H, m), 3.90-4.11 (3H, m), 5.58 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.16-7.18 (2H, m), 7.28-7.35 (6H, m).

 $[0\ 1\ 0\ 1]$

実施例47

N- [2-(t-ブチルアミノ)-2-オキソエチル]-4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジンカルボキサミドの合成

工程1

t-ブチル($\{[4-(5H-$ ジベンゾ [a,d][7] rヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル] カルボニル $\}$ rミノ)rセテートの合成:

収量 752mg (1.75mmol) 収率 95% MS (ESI, m/z) 431 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.46 (9H, s), 2.12-2.20 (2H, m), 2.28-2.33 (2H, m), 3. 01-3.09 (2H, m), 3.52-3.59 (2H, m), 3.90 (2H, d), 4.91 (1H, br t).

[0102]

工程2

($\{[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-$ ピペリジニル] カルボニル $\}$ アミノ) 酢酸の合成:

t-ブチル (+ [4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル] カルボニル アミノ) アセテート <math>752mg (1.75mmol) をジクロロメタン 8ml に溶解し、氷冷下トリフルオロ酢酸 2ml を加え、室温で 1 時間撹拌した。減圧下濃縮し、酢酸エチルに溶解し水を加え、析出した白色結晶を濾取し、表題化合物を得た。

収量 498mg (1.33mmol) 収率 76% MS (ESI, m/z) 373 (M-H)-

¹H-NMR (DMSO-d₆): 1.85-1.93 (2H, m), 2.16-2.25 (2H, m), 3.03-3.11 (2H, m), 3.39-3.47 (2H, m), 3.62 (2H, d), 6.82 (1H, br t), 6.96 (2H, s), 7.19-7.30 (4H, m), 7.35-7.40 (4H, m), 12.28 (1H, br s).

[0103]

工程3

N- [2-(t-ブチルアミノ)-2-オキソエチル]-4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジンカルボキサミドの合成:

収量 198mg (0.476mmol) 収率 60% MS (ESI, m/z) 430 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.34 (9H, s), 2.11-2.18 (2H, m), 2.27-2.36 (2H, m), 3. 00-3.09 (2H, m), 3.52-.3.59 (2H, m), 3.79 (2H, d), 5.28 (1H, br s), 6.01 (1H, br s), 6.91 (2H, s), 7.15-7.18 (2H, m), 7.22-7.27 (2H, m), 7.30-7. 35 (4H, m).

[0104]

実施例48

N- [2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -2-オキソエチル] -1- ピペリジンカルボキサミドの合成

工程1

3-ヒドロキシ-2-[(1-ピペリジニルカルボニル) アミノ] プロピオン酸メチルの合成:

セリンメチルエステル塩酸塩1.00g(6.43mmol)とイミダゾール960mg(14.1mmol)をジクロロメタン10mlに溶解し、tーブチルジメチルクロロシラン1.07g(7.07mmol)のジクロロメタン溶液10mlを氷冷下滴下し、室温で1時間撹拌した。減圧下濃縮し、残渣に酢酸エチ

ルを加え飽和塩化アンモニウム水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣をジクロロメタン10mlに溶解し、トリエチルアミン1.35ml(9.65mmol)と1-ピペリジンカルボニルクロリド0.97ml(7.72mmol)を氷冷下滴下し、室温で一晩撹拌した。反応液にクロロホルム20mlを加え50℃で3時間撹拌した後、減圧下濃縮した。残渣をメタノール15mlに溶解し、氷冷下2規定塩酸10mlを滴下して室温で2時間撹拌した。減圧下濃縮後、残渣に酢酸エチルを加え、1規定塩酸水溶液で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール $1:0\sim9:1$)で精製し、表題化合物を得た。

収量 428mg (1.86mmol) 収率 29%

MS (ESI, m/z) 231 (M+H)+

¹H-NMR (CDC1₃): 1.57-1.59 (6H, m), 2.98 (1H, br s), 3.36-3.39 (4H, m), 3.79 (3H, s), 3.87-3.99 (2H, m), 4.58-4.63 (1H, m), 5.43 (1H, br d).

[0105]

工程2

3-ヒドロキシ-2- [(1-ピペリジニルカルボニル) アミノ] プロピオン酸の合成:

3-ヒドロキシ-2-[(1-ピペリジニルカルボニル) アミノ] プロピオン酸メチル200 mg (0.869 mm o 1) をメタノール:テトラヒドロフラン

1:1の混合溶媒 6 m l に溶解し、1 N 水酸化リチウム水溶液 1.0 4 m l (1.0 4 m m o l)を加え室温で30分撹拌した。減圧下濃縮し、1 規定塩酸水溶液で酸性にした後、酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮して表題化合物を得た。

収量 64mg (0.296mmol) 収率 34%

MS (ESI, m/z) 215 (M-H)-

 1 H-NMR (CD₃OD): 1.51-1.69 (6H, m), 3.17-3.20 (1H, m), 3.38-3.42 (4H, m), 3.80-3.94 (2H, m), 4.36 (1H, t).

[0106]

工程3

N- [2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-1- (ヒドロキシメチル) -2-オキソエチル]-1-ピペリジンカルボキサミドの合成:

3-ヒドロキシ-2-[(1-ピペリジニルカルボニル) アミノ] プロピオン酸64.0mg(0.296mmol)と4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)ピペリジン80.9mg(0.296mmol)、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩85.1mg(0.444mmol)をジクロロメタン10mlに溶解し、トリエチル

アミン 0.091 m l (0.651 m m o l) を加えて室温で一晩撹拌した。減圧下濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール 9:1)で精製し、表題化合物を得た。

収量 100mg (0.213mmol) 収率 72% MS (ESI, m/z) 472 (M+H)+

 1 H-NMR (CDC1₃): 1.49-1.62 (6H, m), 2.26-2.35 (4H, m), 2.92-3.37 (6H, m), 3.65-3.76 (3H, m), 3.83-4.01 (1H, m), 4.08-4.31 (1H, m), 4.76-4.82 (1 H, m), 5.87-5.92 (1H, m), 6.92 (2H, d), 7.14-7.18 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.32-7.37 (4H, m).

[0107]

実施例 4 9

工程1

2- + [(ベンジルオキシ) カルボニル] アミノ<math>-3- + [t-ブチル (ジメチル) シリル] オキシ プロピオン酸の合成:

N-[(ベンジルオキシ) カルボニル] - (DL) -セリン1. 50g(6.27mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド10mlに溶解し、イミダゾール

885 mg(13.2 mm o l)、t-ブチルジメチルクロロシラン1.98g(13.2 mm o l)を0℃で加えて一晩撹拌した。水を加えて10分間撹拌し、酢酸エチルで3回抽出後、無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去して表題化合物を得た。

収量 2.21g(6.27mmol) 収率 100%

¹H-NMR(CDCl₃): -0.01-0.10(6H, m), 0.62-0.94(9H, m), 3.60-3.80(1H, m), 4.05-4.15(1H, m), 4.32-4.48(1H, m), 5.05-5.20(2H, m), 5.59(1H, s), 7.28-7.40(5H, m).

[0108]

工程2

2- + [(ベンジルオキシ) カルボニル] アミノーN-(t-ブチル) - 3- + [t-ブチル(ジメチル) シリル] オキシープロピルアミドの合成: 2- + [(ベンジルオキシ) カルボニル] アミノー3- + [t-ブチル(ジメチル) シリル] オキシープロピオン酸2.21g(6.27mmol)、1-エチルー3-(3'-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩1.44g(7.52mmol)、4-ジメチルアミノピリジン79.0mg(0.63mmol)、トリエチルアミン952mg(9.41mmol)をジクロロメタン10mlに溶解した。tーブチルアミン504mg(6.90mmol)を加えて一晩撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて酢酸エチルで3回抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 97:3~88:12)で精製して表題化合物を得た。

収量 1.07g(2.62mmol) 収率 42%

¹H-NMR (CDCl₃): 0.10 (6H, m), 0.90 (9H, s), 1.33 (9H, s), 3.56 (1H, t),

3.94-4.09 (2H, m), 5.12 (2H, m), 5.67 (1H, s), 6.30 (1H, s), 7.28-7.39 (5H, m).

[0109]

工程3

 $2-r > 1-N-(t-ブチル) - 3-\{[t-ブチル(ジメチル) シリル] オ$

キシ プロピルアミドの合成:

 $2-\{[(ベンジルオキシ) カルボニル] アミノ\} -N-(t-ブチル) -3-\{[t-ブチル(ジメチル) シリル] オキシ\} プロピルアミド990mg(2.42mmol)にエタノール5ml中パラジウム炭素(10%w/v)500mgを加え、水素ガス雰囲気中で一晩撹拌する。濾過後、減圧下溶媒を留去して表題化合物を得た。無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち減圧下溶媒を留去して表題化合物を得た。$

収量 620mg (2.26mmol) 93%

¹H-NMR (CDCl₃): 0.06 (6H, s), 0.89 (9H, s), 1.24 (9H, s), 1.63 (2H, s),

3.30 (1H, t), 3.76 (2H, d), 7.10 (1H, br s).

[0110]

工程4

N-[2-(t-)] ルーアミノ) -1-(+[t-)] チャル(ジメチル)シリル]オキシ メチル) -2- オキソエチル] -4-(5H-) ボンゾ [a,d] [7] アヌレン-5- イリデン) -1- ピペリジンカルボキサアミドの合成: 1,1' ーカルボニルビス-1 Hーイミダゾール 5 9.1 mg(0.3 6 4 mm 0 1)、トリエチルアミン 3 6.9 mg(0.3 6 4 mm 0 1)をジクロロメタン 4 m 1 に溶解させ、2- アミノ- Nー(t- ブチル)-3- + [t- ブチル(ジメチル)シリル]オキシ プロピルアミド 1 0 0 mg(0.3 6 4 mm 0 1)をジクロロメタン 2 m 1 に溶かしたものをゆっくりと加えた。 2 時間撹拌の後、2- [4-(5H-) ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5- イリデン)-1- ピペリジニル [a,d] [7] アヌレン-5- イリデン)-1- ピペリジニル [a,d] [7] アヌレン[a,d] [7] アヌレン[7] [7]

収量 113mg (0.197mmol) 収率 54%

¹H-NMR (CDCl₃): 0.11 (6H, d), 0.90 (9H, s), 1.24 (9H, s), 2.10-2.20 (2H, m), 2.25-2.40 (2H, m), 3.30-3.12 (2H, m), 3.46 (1H, t), 3.50-3.61 (2H,

m), 3.97 (1H, dd), 4.10-4.18 (1H, m), 5.57 (1H, d), 6.60 (1H, s), 6.91 (2H, s), 7.13-7.36 (8H, m).

[0111]

工程5

N- [2-(t-) + 2 - 2] [2-(t-) + 2] [2-(t-) +

収量 66.9 mg (0.146 mmol) 収率 74% MS (ESI, m/z) 460 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.35 (9H, s), 2.13-2.26 (2H, m), 2.28-2.42 (2H, m), 3. 01-3.15 (2H, m), 3.50-3.64 (3H, m), 4.03-4.26 (2H, m), 5.64 (1H, d), 6.7 7 (1H, br s), 6.94 (2H, s), 7.16-7.40 (8H, m).

[0112]

実施例50

N- [3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -3-オキソプロピル] -2 . 2-ジメチルプロパンアミドの合成

工程1

3- [(t-ブトキシカルボニル) アミノ] -4-メトキシ-4-オキソブタン酸の合成:

4-(ベンジルオキシ)-2-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ]-4-オキソブタン酸 2.0g(6.18 mm o l) をメタノール <math>6 m l とトルエン 12

mlo混合溶媒に溶解し、2Mhリメチルシリルジアゾメタン/へキサン溶液3.7<math>mlを加えて3時間撹拌した。2Mhリメチルシリルジアゾメタン/へキサン溶液0.5<math>mlをさらに加えて1時間撹拌し、減圧下溶媒を留去した。エタノール20mlに溶解してパラジウム炭素(10%/v)2.0gを加え、水素ガス雰囲気中で19時間撹拌する。濾過後、減圧下溶媒を留去して表題化合物を得た。

収量 1.50g(6.07mmol) 収率 98%

¹H-NMR (DMSO-d₆): 1.38 (9H, s), 2.49-2.70 (2H, m), 3.62 (3H, s), 4.32 (1H, m), 7.23 (1H, d).

[0113]

工程2

2-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ] -4-[4-(5H-ジベンゾ [a , d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -4-オキソブタン酸メチルの合成:

4-(5H-i) (a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-l ペリジン1. 10g (4. 04mmol)、3-[(t-i) トキシカルボニル) アミノ] -4-y トキシー4-x トナンブタン酸酸 1. 00g (4. 04mmol)、1-x チルー3-(3'-i) メチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 9 3 0 mg (4. 85mmol)、4-i メチルアミノピリジン 48.9mg (0. 40mmol)をジクロロメタン 10ml に溶解した。トリエチルアミン 532mg (5. 25mmol)を加えて一晩撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて酢酸エチルで 3ml 回抽出し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウムで洗浄したのち無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 89:11)で精製して表題化合物を得た。

収量 1.17g(2.32mmo1) 収率 58% MS(ESI, m/z)503(M+H)+

¹H-NMR (CDC1₃): 1.43 (9H, d), 2.10-2.38 (4H, m), 2.73 (1H, m), 2.90-3. 18 (3H, m), 3.48-3.54 (1H, m), 3.73 (3H, d), 3.83-3.95 (1H, m), 4.49-4.5 8 (1H, m), 5.77 (1H, t), 6.91 (2H, s), 7.16-7.36 (8H, m).

[0114]

工程3

4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジジル]-2-[(2, 2-ジメチルプロパノイル) アミノ<math>]-4-オキソブタン酸メチルの合成:

収量 468mg (0.962mmol) 収率 81% MS (ESI, m/z) 487 (M+H)+

¹H-NMR (CDC1₃): 1.20 (9H, d), 2.10-2.38 (4H, m), 2.60-2.81 (1H, m), 2.8 5-3.20 (3H, m), 3.42-3.57 (1H, m), 3.74 (3H, d), 3.80-3.98 (1H, m), 4.85 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.03 (1H, d), 7.11-7.38 (8H, m).

[0115]

工程4

N- [3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル] -1- (ヒドロキシメチル) -3-オキソプロピル] -2 , 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル]-2-[(2, 2-ジメチルプロパノイル) アミノ] -4-オキソブタン酸メチル<math>106mg(0.218mmol)をテトラヒドロフラン3m

1に溶解し、水素化ホウ素リチウム 5.7 mg (0.261 mm o 1)を0℃で加える。1時間30分間撹拌した後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで3回抽出する。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して表題化合物を得た。

収量 72.3 mg (0.158 mm o l) 収率 72% MS (ESI, m/z) 459 (M+H)+

¹H-NMR (CDCl₃): 1.18 (9H, d), 2.11-2.35 (4H, m), 2.58-2.71 (2H, m), 2.88 -3.21 (2H, m), 3.56-3.79 (3H, m), 3.85-4.15 (3H, m), 6.95-7.00 (3H, m), 7.11-7.33 (8H, m).

[0116]

実施例51

シクロヘキシル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5- イリデン) -1-ピペリジニル] -2-オキソエチルカルバメートの合成 工程 <math>1

↓[(シクロヘキシロキシ)カルボニル]アミノ 酢酸の合成:

イソシアナート酢酸エチル620mg(4.80mmol)をジクロロメタン5 mlに溶解し、シクロヘキサノール0.56ml(5.28mmol)のジクロロメタン溶液10mlを氷冷下加え、室温で15分撹拌した。減圧下濃縮し、1 N水酸化リチウム水溶液5.8mlを加え、メタノール:水 2:1の混合溶媒中、室温で2時間撹拌した。減圧下濃縮し、水を加えて酢酸エチルで洗浄した水層に、0.1規定塩酸水溶液を、pH2~3になるまで加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮し、表題化合物を得た。

収量 86.1mg(0.428mmol) 収率 8.9% MS(ESI, m/z) 200 (M-H)-

¹H-NMR (CDC1₃): 1.22-1.56 (6H, m), 1.65-1.76 (2H, m), 1.80-1.92 (2H, m), 3.95-4.02 (2H, m), 4.65 (1H, br s), 5.15 (1H, br s).

[0117]

工程2

収量 82.9 mg (0.182 mmol) 収率 43% MS (ESI, m/z) 457 (M+H)+

¹H-NMR (CDC1₃): 1.32-1.42 (4H, m), 1.45-1.57 (3H, m), 1.64-1.75 (2H, m), 1.80-1.90 (2H, m), 2.15-2.34 (4H, m), 2.99-3.08 (2H, m), 3.41-3.47 (1H, m), 3.88-3.99 (2H, m), 4.58-4.67 (1H, m), 5.62 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.15-7.18 (2H, m), 7.23-7.24 (1H, m), 7.28-7.29 (1H, m), 7.32-7.37 (4H, m).

[0118]

実施例52

1-メチルシクロペンチル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジジル] -2-オキソエチルカルバメートの合成

工程1

($\{[(1-$ メチルシクロペンチル) オキシ] カルボニル $\}$ アミノ) 酢酸の合成 .

イソシアナート酢酸エチル500 m g(3. 87 m m o l)をジクロロメタン5 m l に溶解し、4 規定塩酸/1, 4 - ジオキサン溶液0. 05 m l を加えた。1 - メチルシクロペンタノール465 m g(4. 64 m m o l)を加え、3 時間

30分間撹拌した。メタノール10mlと1規定水酸化ナトリウム水溶液12mlを加え、15分間撹拌する。減圧下有機溶媒を留去後、ジクロロメタンで2回抽出し、水層を1規定塩酸水溶液で中和後ジクロロメタンで3回抽出する。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して表題化合物を得た。生成物はこれ以上の精製を加えず、次の反応に用いた。

収量 $43.0 \,\mathrm{mg}$ $(0.214 \,\mathrm{mmol})$ 収率 5.5% 1 H-NMR (CDCl₃): 不純物が混在しているため、主なピークのみ示す。1.56 (3H, s), 5.22 (1H, d).

[0119]

工程2

1-メチルシクロペンチル 2- [4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメートの合成:

4 - (5 H - ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5 - イリデン) - 1 - ピペリジン70.2 mg (0.257 mm o 1)、({ [(1-メチルシクロペンチル) オキシ] カルボニル アミノ) 酢酸43.0 mg (0.214 mm o 1)、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩49.3 mg (0.257 mm o 1)、4-ジメチルアミノピリジン3.6 mg (0.03 mm o 1)をジクロロメタン1 mlに溶解した。トリエチルアミン26.0 mg (0.257 mm o 1)を加えて一晩撹拌した。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 9:1~3:2)で精製して表題化合物を得た。収量 56.7 mg (0.124 mm o 1) 収率 58%

MS (ESI, m/z) 457 (M+H)+

 1 H-NMR (CDCl₃): 1.48-1.76 (9H, m), 2.00-2.36 (6H, m), 3.02 (2H, m), 3. 37-3.50 (1H, m), 3.80-4.05 (3H, m), 5.53 (1H, s), 6.92 (2H, s), 7.13-7.2 0 (2H, m), 7.22-7.37 (6H, m).

[0120]

実施例53

テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d

[7] アヌレンー5ーイリデン)ー1ーピペリジニル]ー2ーオキソエチルカルバメートの合成

工程1

【 (テトラヒドロ−2H−ピラン−4−イルオキシ) カルボニル] アミノ 酢酸エチルの合成:

収量 584 m g (2.53 m m o 1) 収率 53%

¹H-NMR (CDC1₃): 1.29 (3H, t), 1.61-1.73 (2H, m), 1.89-1.97 (2H, m), 3.49

-3.56 (2H, m), 3.87-3.96 (4H, m), 4.22 (2H, q), 4.81-4.90 (1H, m), 5.13-5.20 (1H, br s).

[0121]

工程2

【 (テトラヒドロー2 H − ピランー4 − イルオキシ) カルボニル] アミノ 酢酸の合成:

 $\{[(f)] \in (f) \in$

収量 269mg (1.32mmol) 収率 100% MS (ESI, m/z) 202 (M-H)-

¹H-NMR (DMSO-d₆): 1.40-1.52 (2H, m), 1.77-1.83 (2H, m), 3.28-3.43 (4H, m), 3.73-3.80 (2H, m), 4.63 (1H, sept), 6.31 (1H, br s).

[0122]

工程3

テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル 2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d]

[7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチルカルバメートの合成:

 $\{[(r)] + r] + [(r)] + [(r)$

収量 32.1mg(0.0700mmol) 収率 5.1% MS(ESI, m/z) 459 (M+H)+

¹H-NMR (CDC1₃): 1.62-1.72 (2H, m), 1.87-1.96 (2H, m), 2.15-2.33 (4H, m), 2.99-3.08 (2H, m), 3.42-3.56 (3H, m), 3.86-4.13 (5 H, m), 4.81-4.86 (1 H, m), 5.70 (1H, br t), 6.92 (2H, s), 7.15-7.18 (2H, m), 7.23-7.29 (2H, m), 7.32-7.37 (4H, m).

[0123]

実施例 5 4

4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-[(2, 2-ジメチルプロパノイル) アミノ<math>]-4-オキソブタン酸メチルの合成:

実施例50工程3の化合物。

実施例55

2-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ] -4-[4-(5H-ジベンゾ [a])

, d] [7] アヌレンー5ーイリデン)ー1ーピペリジニル]ー4ーオキソブタン酸メチルの合成:

実施例50工程2の化合物。

[0124]

実施例 5 6

2-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ] -4-[4-(5H-ジベンソ [a , d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -4-オキソブタン酸の合成:

実施例55の化合物150mg(0.298mmol)を、メタノール:テトラヒドロフラン 1:1の混合溶媒2mlに溶解し、室温で1N水酸化リチウム水溶液0.36mlを加えた。3.5時間撹拌後、溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで洗浄した。水層に、1N塩酸を加えてpH4にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して表題化合物を得た。

収量 150mg (0.307mmol) 収率 定量的 MS (ESI, m/z) 172 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.43 (9H, d), 2.16-2.44 (4H, m), 2.58-2.71 (1H, m), 2.93 -3.24 (3H, m), 3.52-3.58 (1H, m), 3.91-4.04 (1H, m), 4.46-4.54 (1H, m), 5.78 (1H, br d), 6.92 (2H, d), 7.14-7.19 (2H, m), 7.23-7.29 (2H, m), 7.3 0-7.37 (4H, m).

[0125]

実施例 5 7

4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-[(2, 2-ジメチルプロパノイル) アミノ<math>]-4-オキソブタン酸の合成:

実施例54の化合物より実施例56と同様にして得た。

収量 133mg (0.281mmol) 収率 定量的 MS (ESI, m/z) 471 (M-H)-

¹H-NMR (CDC13): 1.20 (9H, d), 2.21-2.34 (3H, m), 2.42-2.61 (2H, m), 2.98

-3.30 (3H, m), 3.54-3.63 (1H, m), 3.97-4.13 (1H, m), 4.59-4.67 (1H, m), 6.92 (2H, d), 7.07 (1H, br d), 7.13-7.19 (2H, m), 7.23-7.30 (2H, m), 7.3 2-7.37 (4H, m).

[0126]

実施例58

- (S) -N-[3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -3-オキソプロピル] -2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:
- (S) 4 (ベンジルオキシ) 2 [(t ブトキシカルボニル) アミノ] 4 オキソブタン酸より実施例 <math>50 ど同様にして得た。

MS (ESI, m/z) 459 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.18 (9H, d), 2.11-2.37 (4H, m), 2.57-2.82 (2H, m), 2.89-3.22 (2H, m), 3.58-3.80 (3H, m), 3.87-4.13 (3H, m), 6.92 (2H, s), 6.8 9-6.99 (1H, m), 7.13-7.20 (2H, m), 7.23-7.38 (6H, m).

[0127]

実施例 5 9

- (R) N [3 [4 (5 H ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン 5 4 リデン) 1 ピペリジニル] 1 (ヒドロキシメチル) 3 オキソプロピル] 2. 2 ジメチルプロパンアミドの合成:
- (R) 4 (ベンジルオキシ) 2 [(t ブトキシカルボニル) アミノ] 4 オキソブタン酸より実施例 <math>50 ど同様にして得た。

MS (ESI, m/z) 459 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.18 (9H, d), 2.12-2.37 (4H, m), 2.59-2.82 (2H, m), 2. 91-3.22 (2H, m), 3.57-3.82 (3H, m), 3.86-4.13 (3H, m), 6.92 (2H, s), 6.8 9-6.97 (1H, m), 7.14-7.19 (2H, m), 7.22-7.37 (6H, m).

実施例60

t-ブチル 3-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -3-オキソプロピルカルバメートの合成:

実施例50工程2の化合物より実施例50工程4と同様にして得た。

収量 56.3 mg (0.119 mm o l) 収率 55% MS (ESI, m/z) 475 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.42 (9H, d), 2.16-2.35 (4H, m), 2.62-2.80 (2H, m), 2.93 -3.02 (1H, m), 3.07-3.16 (1H, m), 3.58-3.75 (4H, m), 3.88-3.98 (2H, m), 5.49 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.14-7.19 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.3 1-7.37 (4H, m).

[0 1 2 8]

実施例61

t-ブチル 3-[4-(5H-ジベンゾ [a,d][7] アヌレンー5-イル] [1-ピペラジニル] [1-3-オキソプロピルカルバメートの合成:

工程1

5 H - ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン - 5 - オールの合成:

水素化ホウ素ナトリウム200mg(5.29mmol)に、室温で水4ml、1N水酸化ナトリウム水溶液0.45ml、ジベンゾスベレノン1.50g(7.27mmol)のメタノール懸濁液20mlを加え、一晩撹拌した。析出した結晶を濾取し、水で洗浄した後、酢酸エチルに溶解した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去し、表題化合物を得た。

収量 1.48g(7.11mmol) 収率 98%

¹H-NMR (CDC13): 2.41 (1H, d), 5.43 (1H, d), 7.11 (2H, s), 7.25-7.31 (2H, m), 7.36-7.44 (4H, m), 7.66 (2H, d).

工程2

t-ブチル 4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イル)-1-ピペラジンカルボキシレートの合成:

上記工程1で得られる化合物 $750 \,\mathrm{mg}$ (3.60 mmol) をベンゼン8 mol 1に溶解し、ピリジン0.02 ml を加え、氷冷下で塩化チオニル3.5 ml (48.2 mmol) を加えた。0 Col 時間、室温で2 時間撹拌し、減圧下で溶媒を留去した。残渣にテトラヒドロフラン10 ml を加え、氷冷下でトリエチルアミン2.5 ml (18 mmol)、 t ープチル ピペラジンカルボキシレート

805mg(4.32mmol)を加え、徐々に室温に戻し一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、ジクロロメタンを加え、水、飽和食塩水で洗浄後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、残渣を塩基性シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:ジクロロメタン 9:1)で精製し、表題化合物を得た。

収量 1.25g(3.31mmol) 収率 92%

MS (ESI, m/z) 377 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.39 (9H, s), 1.92 (4H, br t), 3.13 (4H, br t), 4.26 (1H, s), 6.96 (2H, s), 7.27-7.39 (8H, m).

[0129]

工程3

t-ブチル 3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレンー<math>5-イル)-1-ピペラジニル]-3-オキソプロピルカルバメート

上記工程2で得られる化合物300mg(0.797mmol)を1,4ージオキサン5mlに溶解し、氷冷下で4N塩酸/1,4ージオキサン1mlを加え、室温で7.5時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、酢酸エチルを加え、1N水酸化ナトリウム水溶液で洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下で溶媒を留去した。残渣に3ー[(tーブトキシカルボニル)アミノ]プロパン酸175mg(0.925mmol)、1ーエチルー3ー(3 'ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩191mg(0.925mmol)を加え、ジクロロメタン15mlに溶解した。続いてトリエチルアミン0.13ml(0.925mmol)、ジメチルアミノピリジン10mg(0.08mmol)を加え、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去後、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 19:1~1:4)で精製し、表題化合物を得た。

収量 181mg (0.404mmol) 収率 52% MS (ESI, m/z) 448 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.41 (9H, s), 1.95 (4H, br t), 2.38 (2H, br t), 3.13 (2H

, br t), 3.30-3.38 (4H, m), 4.27 (1H, s), 5.26 (1H, br s), 6.96 (2H, s), 7.28-7.40 (8H, m).

[0130]

実施例 6 2

(S) $-N-\{2-r$ ミノ-3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] rヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル]-3-オキソプロピル $\}-2$, 2-ジメチルプロパンアミド塩酸塩の合成:

工程1

t-ブチル (S) -2-[4-[(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン <math>-5- イリデン) -1- ピペリジニル] -1- +[(2, 2-ジメチルプロパノ イル) アミノ] メチル <math>-2- オキソエチルカルバメートの合成:

(S) - 3 - アミノ - 2 - [(t - ブトキシキカルボニル) アミノ] プロパン 酸 0.3水和物1.70g(8.09mmol)をジクロロメタン40mlに 溶解し、氷冷下トリエチルアミン2. 74ml (19.6mmol)、ピバリン 酸クロライド1.20ml(9.71mmol)を加え、室温に戻しながら4時 間撹拌した。氷冷下塩化アンモニウム水溶液を加え、減圧下溶媒を留去した。残 査に酢酸エチルを加え、0.1 N塩酸で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウム で乾燥後、減圧下溶媒を留去した。得られた残渣に、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩2. 03g(10.6mmol)を加え、ジクロロメタン70mlに溶解し、氷冷下トリエチルアミン1. 48 ml(10.6mmol), 4-(5H-i)ミノピリジン 8 6 m g (0. 7 m m o l) を加え、室温で一晩撹拌した。減圧下 溶媒を留去し、酢酸エチルを加え飽和炭酸水素ナトリウムで洗浄した後、有機層 を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルク ロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 9:1~1:3)で精製し、表題化 合物を得た。

収量 1.40g(2.57mmol) 収率 32% MS(ESI, m/z)544 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.17 (9H, d), 1.42 (9H, d), 2.15-2.46 (4H, m), 2.90-3.25 (3H, m), 3.52-4.00 (3H, m), 4.68-4.78 (1H, m), 5.72 (1H, br t), 6.38 (1 H, br d), 6.91 (2H, s), 7.13-7.19 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.32-7.37 (4H, m).

[0131]

工程2

(S) $-N-\{2-r$ ミノー3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] rヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル]-3-オキソプロピル $\}-2$, 2-ジメチルプロパンアミド塩酸塩の合成:

上記工程1で得られる化合物1.40g(2.57mmol)を酢酸エチル12mlに溶解し、氷冷下4N塩酸/酢酸エチル10mlを加えた。徐々に室温に戻し3.5時間撹拌後、減圧下溶媒を留去し、表題化合物を得た。

収量 1.08g(2.26mmol) 収率 88% MS(ESI, m/z) 444 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.14 (9H, d), 2.04-2.46 (4H, m), 2.81-3.02 (1H, m), 3.20 -3.43 (2H, m), 3.58-3.89 (3H, m), 4.41 (1H, br s), 6.88 (2H, d), 7.07-7. 16 (2H, m), 7.22-7.34 (6H, m), 7.70 (1H, br s), 8.42 (2H, br s).

[0132]

実施例63

(R) $-N-\{2-r$ ミノ-3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] rヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル]-3-オキソプロピル $\}-2$, 2-ジメチルプロパンアミド塩酸塩の合成:

実施例62の合成に準じて表題化合物を得た。

MS (ESI, m/z) 444 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.14 (9H, d), 1.82-2.50 (4H, m), 2.80-3.04 (1H, m), 3.16 -3.94 (5H, m), 4.41 (1H, br s), 6.88 (2H, d), 7.05-7.17 (2H, m), 7.21-7. 36 (6H, m), 7.72 (1H, br s), 8.40 (2H, br s).

[0133]

実施例64

N- [3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イル)-1-ピペラジニル]-1-(ヒドロキシメチル)-3-オキソプロピル<math>]-2, 2-ジメチルプロパンアミド塩酸塩の合成:

工程1

2-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ] -4-[4-(5H-ジベンゾ [a , d] [7] アヌレン-5-イル) -1-ピペラジニル] -4-オキソブタン酸 メチルエステルの合成:

実施例61工程2で得られる化合物442mg(1.17mmo1)を1,4 ージオキサン10mlに溶解し、氷冷下で4N塩酸/1,4ージオキサン1.5 mlを加え、室温で一晩撹拌した。氷冷下4N塩酸/1,4ージオキサン0.1 mlを加え、室温で3時間撹拌した後、減圧下溶媒を留去した。酢酸エチルを加え、1N水酸化ナトリウム水溶液で洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下で溶媒を留去した。残渣に3ー[(tーブトキシカルボニル)アミノ]ー4ーメトキシー4ーブタン酸347mg(1.40mmol)、1ーエチルー3ー(3 'ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩314mg(1.64mmol)を加えてジクロロメタン10mlに溶解し、トリエチルアミン0.20ml(1.64mmol)、ジメチルアミノピリジン17mg(0.12mmol)を加えて室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウムで洗浄後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 100:1~65:35)で精製し、表題化合物を得た。

収量 524mg (1.04mmol) 収率 89% MS (ESI, m/z) 506 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.43 (9H, s), 1.93-1.98 (4H, m), 2.64 (1H, dd), 3.00 (1H, dd), 3.12 (2H, br t), 3.28 (2H, br t), 3.71 (3H, s), 4.27 (1H, s), 4.5 (1H, dt), 5.73 (1H, d), 6.95 (2H, s), 7.27-7.40 (8H, m).

[0134]

工程2

4 - [4 - (5H - ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン - 5 - イル) - 1 - ピペ

ラジニル] -2-[(2,2-ジメチルプロパノイル) アミノ] -4-オキソブタン酸 メチルエステルの合成:

上記工程1で得られる化合物522mg(1.32mmol)より実施例50 工程3と同様にし得た。

収量 406mg (0.829mmol) 収率 63% MS (ESI, m/z) 490 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.19 (9H, s), 1.92-1.99 (4H, m), 2.62 (1H, dd), 3.02 (1H, dd), 3.13 (2H, br t), 3.28 (2H, br t), 3.71 (3H, s), 4.27 (1H, s), 4.8 0 (1H, dt), 6.95 (2H, s), 6.99 (1H, br d), 7.28-7.40 (8H, m).

工程3

N-[3-[4-(5H-ジベンゾ[a, d][7]アヌレン-5-イル)-1-ピペラジニル]-1-(ヒドロキシメチル)-3-オキソプロピル]-2, 2-ジメチルプロパンアミド塩酸塩の合成:

上記工程2で得られる化合物405mg(0.827mmol)より実施例50 工程4と同様にして得たのち塩酸塩とした。

収量 307mg (0.665mmol) 収率 81% MS (ESI, m/z) 462 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.16 (9H, s), 1.93-2.00 (4H, m), 2.61 (2H, qd), 3.23-3.4 0 (4H, m), 3.58-3.74 (2H, m), 3.93-4.03 (2H, m), 4.27 (1H, s), 6.88 (1H, dd), 6.95 (2H, s), 7.28-7.40 (8H, m). (free体)

[0135]

実施例65

工程1

t-ブチル 2- [(|2-[4-(5H-ジベンゾ [a,d][7] アヌレン <math>-5-イリデン)-1-ピペリジニル]-2-オキソエチル $\}$ アミノ) カルボニル]-1-ピロリジンカルボキシレートの合成:

実施例2の化合物700mg(1.91mmo1)、(R)-1-(t-i)キシカルボニル)-2-lロリジンカルボン酸493mg(2.29mmo1)、1-xチル-3-(3 '-iジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩512mg(2.67mmo1)をジクロロメタン20mlに溶解し、氷冷下トリエチルアミン0.77ml(5.59mmo1)、ジメチルアミノピリジン24mg(0.2mmo1)を加え、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去し、酢酸エチルを加え、水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去し、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル9:1~1:4)で精製し、表題化合物を得た。

収量 856mg (1.62mmol) 収率 85%

MS (ESI, m/z) 528 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.45 (9H, br s), 1.57-1.92 (3H, m), 2.04-2.33 (6H, m), 2.97-3.09 (2H, m), 3.14-3.54 (3H, m), 3.89-4.36 (4H, m), 6.92 (2H, s), 7.15-7.18 (2H, m), 7.24-7.29 (3H, m), 7.32-7.37 (3H, m).

[0136]

工程2

(R) $-N-\{2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-$ ピペリジニル]-2-オキソエチル $\}-2-$ ピロリジンカルボキサミド塩酸塩の合成:

上記工程1で得られる化合物854mg(1.62mmol)を1,4ージオキサン20mlに溶解し、氷冷下4N塩酸/1,4ージオキサン2mlを加え、室温で2.5時間撹拌した。氷冷し4N塩酸/1,4ージオキサン5mlを加え、更に室温で2時間撹拌し、氷冷下4N塩酸/1,4ージオキサン2.5mlを加えた。室温で1時間撹拌した後、更に4N塩酸/1,4ージオキサン7.5mlを加え、室温で2時間撹拌した後、更に4N塩酸/1,4ージオキサン7.5mlを加え、室温で2時間撹拌した。減圧下溶媒を濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、表題化合物を得た。

収量 747mg (1.61mmol) 収率 99% MS (ESI, m/z) 428 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 2.05 (4H, m), 2.18-2.27 (4H, m), 2.48 (1H, m), 3.04 (2H,

m), 3.30-3.52 (3H, m), 3.81-3.95 (2H, m), 4.29 (1H, brd), 4.72 (1H, brd), 6.91 (2H, d), 7.15-7.18 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.32-7.34 (4H, m), 8.60 (1H, d).

[0137]

実施例66

- (S) $-N-\{2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-$ ピペリジニル]-2-オキソエチル $\}-2-$ ピロリジンカルボキサミド塩酸塩の合成:
- (S) -1-(t-ブトキシカルボニル) -2-ピロリジンカルボン酸を用いて実施例65と同様にして得た。

MS (ESI, m/z) 428 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.78-2.32 (8H, m), 2.33-2.51 (1H, m), 2.88-3.15 (2H, m), 3.28-3.55 (3H, m), 3.78-3.98 (2H, m), 4.36 (1H, dt), 4.70 (1H, brd), 6. 91 (2H, d), 7.13-7.19 (2H, m), 7.22-7.37 (6H, m), 8.76 (1H, d).

実施例67

- (S) 4 (ベンジルオキシ) 2 [(t ブトキシカルボニル) アミノ] 4 オキソブタン酸より実施例 <math>60 と同様にして得た。

MS (ESI. m/z) 475 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.42 (9H, d), 2.15-2.38 (4H, m), 2.60-2.83 (2H, m), 2.93-3.04 (1H, m), 3.06-3.18 (1H, m), 3.53-3.82 (4H, m), 3.83-4.02 (2H, m), 5.50 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.14-7.20 (2H, m), 7.23-7.38 (6H, m).

[0138]

実施例68

(R) - t - ブチル 3 - [4 - (5 H - ジベンゾ [a, d] [7] アヌレンー 5 - イリデン) - 1 - ピペリジニル] - 1 - (ヒドロキシメチル) - 3 - オキソプロピルカルバメートの合成:

(R) - 4 - (ベンジルオキシ) - 2 - [(t - ブトキシカルボニル) アミノ] - 4 - オキソブタン酸より実施例 <math>6.0 と同様にして得た。

MS (ESI, m/z) 475 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.42 (9H, d), 2.14-2.35 (4H, m), 2.62-2.80 (2H, m), 2.93 -3.01 (1H, m), 3.09-3.16 (1H, m), 3.58-3.79 (4H, m), 3.86-3.99 (2H, m), 5.50 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.14-7.19 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.3 1-7.37 (4H, m).

[0139]

実施例 6 9

(R) -N-[3-[4-(10, 11-ジヒドロ-5H-ジベンゾ [a, d]]

(R) $-2-[(t-プトキシカルボニル) アミノ] -4-[4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1- \frac{1}{2}$ ペリジニル] $-4- \frac{1}{2}$ キソブタン酸メチル 745 mg(1.48 mmol)を、エタノール 70 mlに溶解し、パラジウム炭素(10% w/v)1.49gを加え、水素ガス雰囲気下、4.4気圧室温で、3.5時間撹拌した。触媒を濾別し、濾液を減圧下濃縮して得られる残渣より実施例 50 工程 3-4 と同様にして得た。

収量 567mg (1.23mmol) 収率 83% MS (ESI, m/z) 461 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.19 (9H, d), 2.29-2.50 (4H, m), 2.65-2.90 (4H, m), 3.03 -3.42 (4H, m), 3.68-3.80 (3H, m), 3.72-4.15 (3H, m), 6.95-6.99 (1H, m), 7.01-7.05 (2H, m), 7.08-7.19 (6H, m).

実施例70

(S) -N-[3-[4-(10, 11-i)+i]-5H-i,i] [a, d]

[7] アヌレンー5ーイリデン)-1-ピペリジニル]-1-(ヒドロキシメチ

ル) -3-オキソプロピル] -2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

実施例69と同様にして得た。

MS (ESI, m/z) 461 (M+H)+

 1 H-NMR (CDC13): 1.19 (9H, d), 2.28-2.51 (4H, m), 2.63-2.90 (4H, m), 3.02-3.44 (4H, m), 3.64-3.83 (3H, m), 3.95-4.17 (3H, m), 6.94-7.07 (3H, m), 7.08-7.20 (6H, m).

[0140]

実施例71

(S) -N-[4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -4-オキソブチル <math>]-2. 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

工程1

- (S) -4-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ] <math>-5-メトキシ-5-オキ ソペンタン酸の合成:
- (S) 5 (ベンジルオキシ) 2 [(t ブトキシカルボニル) アミノ] 5 オキソペンタン酸より実施例 <math>50 工程 1 と同様にして得た。

収量 7.44g(28.5mmol) 収率 定量的 MS(ESI.m/z)430(M-H)-

工程2

(S) -2-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ] -5-[4-(5H-ジベンソ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -5-オキソペンタン酸 メチルエステルの合成:

上記工程1で得られる化合物 5. 20g (17.5 mm o 1) より実施例 50 工程2と同様にして得た。

収量 8.35g(16.2mmol) 収率 93% MS(ESI, m/z) 517 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.42 (9H, s), 1.92-2.04 (1H, m), 2.11-2.43 (7H, m), 2.96 -3.11 (2H, m), 3.51 (1H, dt), 3.72 (3H, d), 3.89-3.98 (1H, m), 4.27 (1H, br s), 5.29 (1H, br d), 6.92 (2H, s), 7.14-7.19 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.30-7.35 (4H, m).

[0141]

工程3

(S) -5-[4-(5H-ジベンソ [a, d] [7] アヌレン<math>-5-4リデン) -1-ピペリジニル] -2-[(2, 2-ジメチルプロパノイル) アミノ] -5-オキソペンタン酸 メチルエステルの合成:

上記工程2で得られる化合物850mg(1.65mmol)より実施例50 工程3と同様にして得た。

収量 840mg (1.68mmol) 収率 定量的 MS (ESI, m/z) 501 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.18 (9H, d), 2.07-2.49 (8H, m), 2.96-3.12 (2H, m), 3.46 -3.55 (1H, m), 3.71 (3H, d), 3.88-3.98 (1H, m), 4.38-4.46 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.06 (1H, br t), 7.16-7.18 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.32-7.3 6 (4H, m).

工程4

(S) -N-[4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -4-オキソブチル] -2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

上記工程3で得られる化合物840mg(1.68mmol)をテトラヒドロフラン15mlに溶解し、アルゴン雰囲気下0℃で2M水素化ホウ素リチウム/テトラヒドロフラン溶液0.83mlを加え、室温で3時間撹拌した。氷冷下飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、10分撹拌した後、減圧下溶媒を留去した。酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール 1.00:1~20:1)で精製し、表題化合物を得た。

収量 717mg (1.52mmol) 収率 92% MS (ESI, m/z) 473 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.16 (9H, d), 1.87-1.96 (2H, m), 2.13-2.50 (6H, m), 2.98 -3.12 (2H, m), 3.50-3.57 (3H, m), 3.76-3.92 (2H, m), 3.97 (1H, dt), 6.83

-6.89 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.16-7.18 (2H, m), 7.24-7.28 (2H, m), 7.32-7.36 (4H, m).

[0142]

実施例72

- (R) N [4 [4 (5 H ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5 イリデン) ピペリジニル] 1 (ヒドロキシメチル) 4 オキソブチル] 2, 2 ジメチルプロパンアミドの合成:
- (R) 5 (ベンジルオキシ) 2 [(t ブトキシカルボニル) アミノ] 5 オキソペンタン酸より実施例 <math>7.1 と同様にして得た。

MS (ESI, m/z) 473 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.16 (9H, d), 1.88-1.96 (2H, m), 2.14-2.50 (6H, m), 2.98 -3.12 (2H, m), 3.50-3.57 (3H, m), 3.81 (2H, br s), 3.96 (1H, dt), 6.84-6 .90 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.15-7.19 (2H, m), 7.23-7.29 (2H, m), 7.31-7. 36 (4H, m).

[0143]

実施例73

(R) -エチル 3- [4-(5 H-ジベンゾ [a, d] [7] -アヌレン-5-イリデン) -1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -3-オキソプロピルカルバメートの合成:

工程1

- (R) 4 [4 [(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン 5 イリデン) 1 ピペリジニル] 2 [(エトキシカルボニル) アミノ] 4 オキソブタン酸 メチルエステルの合成:
- (R) -2-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ] <math>-4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレンー5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -4-オキソブタン酸メチル
- 2. 13mg(4.23mmol)を30ml酢酸エチルに溶解し、氷冷下4N塩酸/酢酸エチル30mlを10分間で加え、室温で6時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、残渣をジクロロメタン43mlに溶解し、氷冷下でジエチルピロカ

ーボネート 0. 9 4 m l (6. 3 6 m m o l)、トリエチルアミン 1. 1 9 m l (8. 5 4 m m o l)を加えた。室温で 2 時間撹拌し、氷冷下塩化アンモニウム水溶液を加え、ジクロロメタンで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残渣を、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 3:1~1:1)で精製し、表題化合物を得た。

収量 1.83g (3.85mmol) 収率 91%

MS (ESI, m/z) 475 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.24 (3H, dt), 2.13-2.34 (4H, m), 2.75 (1H, td), 2.91-3. 17 (3H, m), 3.45-3.54 (1H, m), 3.74 (3H, d), 3.89 (1H, dt), 4.06-4.13 (2 H, m), 4.56-4 62 (1H, m), 5.92 (1H, br t), 6.92 (2H, s), 7.15-7.18 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.31-7.36 (4H, m).

[0144]

工程2

(R) -エチル 3-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] - アヌレン-5 <math>-イリデン) -1-ピペリジニル]-1-(ヒドロキシメチル) - 3-オキソプロピルカルバメートの合成:

上記工程1で得られる化合物1.82g(3.84mmol)より実施例71 工程4と同様にして得た。

収量 1.54g(3.46mmol) 収率 90% MS(ESI, m/z) 447(M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.19-1.28 (3H, m), 2.14-2.30 (4H, m), 2.70-2.75 (2H, m), 2.93-3.04 (1H, m), 3.07-3.16 (1H, m), 3.45 (1H, br s), 3.58-3.64 (1H, m), 3.69-3.79 (2H, m), 3.90-3.98 (2H, m), 4.04-4.13 (2H, m), 5.64 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.14-7.19 (2H, m), 7.23-7.37 (6H, m).

[0145]

実施例74

実施例71工程2で得られる化合物890mg(1.72mmol)より実施例71工程4と同様にして得た。

収量 776mg (1.59mmol) 収率 92% MS (ESI, m/z) 489 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.42 (9H, d), 1.73-1.86 (1H, m), 1.92-2.00 (1H, m), 2.13 -2.47 (6H, m), 2.93-3.13 (2H, m), 3.29(1H, br s), 3.51-3.56 (4H, m), 3.8 9-4.00 (1H, m), 5.09 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.15-7.19 (2H, m), 7.23-7 .28 (2H, m), 7.31-7.37 (4H, m).

実施例 7 5

実施例74と同様にして得た。

MS (ESI, m/z) 489 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.43 (9H, d), 1.73-1.89 (1H, m), 1.90-2.01 (1H, m), 2.14 -2.48 (6H, m), 2.93-3.13 (2H, m), 3.27 (1H, br s), 3.49-3.59 (4H, m), 3.89-4.01 (1H, m), 5.09 (1H, br s), 6.92 (2H, s), 7.14-7.19 (2H, m), 7.23-7.28 (2H, m), 7.31-7.36 (4H, m).

[0146]

実施例76

t e r t - ブチル (1 R) - 1 - (ヒドロキシメチル) - 3 - オキソー3 - [4 - (9 H - チオキサンテン - 9 - イリデン) - 1 - ピペリジニル] プロピルカルバメートの合成:

工程1

メチル (2R) -2-[(t-プトキシカルボニル) アミノ] -4-オキソー 4-[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] ブタノエートの合成:

ジクロロメタン20ml中の(S)-3-[(t-ブトキシカルボニル)アミノ]-4-メトキシ-4-オキソブタン酸1.290g(5.22mmol)に

収量 1.645g(3.23mmol) 収率 67% MS(ESI, m/z) 509 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.45 (9H, d), 2.48-3.24 (8H, m), 3.58-4.20 (5H, m), 4. 52-4.66 (1H, m), 5.80 (1H, t), 7.17-7.32 (6H, m), 7.51 (2H, d).

[0147]

工程2

tert-ブチル (1R)-1-(ヒドロキシメチル)-3-オキソー3-[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジニル] プロピルカルバメートの合成:

上記工程1で得られる化合物714mg(1.40mmol)より実施例71 工程4と同様にして得た。

収量 554 mg (1.15 mm o 1) 収率 82% MS (ESI, m/z) 481 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.44 (9H, d), 2.49-3.22 (8H, m), 3.48-3.98 (5H, m), 4. 15-4.26 (1H, m), 5.52 (1H, m), 7.17-7.31 (6H, m), 7.51 (2H, d).

[0148]

実施例77

N- $\{(1\,R)-1-(ヒドロキシメチル)-3-オキソー3-[4-(9\,H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジニル] プロピル<math>\}$ -2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

工程1

メチル (2R) - 2 - [(2, 2 - ジメチルプロパノイル) アミノ] - 4 - オ

キソー4ー [4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン) -1-ピペリジニル] ブタノエートの合成:

実施例76工程1で得られる化合物821mg(1.61mmol)より実施例50工程3と同様にして得た。

MS (ESI, m/z) 493 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.22 (9H, d), 2.46-3.26 (8H, m), 3.58-4.20 (5H, m), 4.81-4.96 (1H, m), 7.04-7.10 (1H, m), 7.17-7.32 (6H, m), 7.51 (2H, d). 工程 2

 $N-\{(1R)-1-(ヒドロキシメチル)-3-オキソー3-[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジニル] プロピル<math>\{-2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:$

上記工程 1 で得られる化合物全量より実施例 7 1 工程 4 と同様にして得た。 収量 5 7 4 m g (1.24 m m o 1) 収率 7 7 % (2 工程) MS (ESI, m/z) 465 (M+H) +

¹H-NMR (CDC13): 1.20 (9H, d), 2.47-3.25 (8H, m), 3.62-4.27 (6H, m), 6. 91-7.02 (1H, m), 7.17-7.31 (6H, m), 7.51 (2H, d).

[0149]

実施例78

(S) -N-[4-[4-(10, 11)-ジヒドロ-5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン] <math>-1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -4-オキソブチル] -2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

実施例 71 の化合物 1.91g (4.04 mm o1) を、エタノール100 m 1 に溶解し、パラジウム炭素(10% w/v) 2.5g を加え、水素ガス雰囲気下、5 気圧室温で、3.5 時間撹拌した。触媒を濾別し、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール 60:1 $\sim 20:1$)で精製し、表題化合物を得た。

収量 1.77g (3.73mmol) 収率 92% MS (ESI, m/z) 475 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.18 (9H, d), 1.90-1.99 (2H, m), 2.27-2.48 (6H, m), 2.78

-2.90 (2H, m), 3.10-3.25 (2H, m), 3.32-3.42 (2H, m), 3.53-3.64 (3H, m), 3.74-3.88 (2H, m), 4.06 (1H, dt), 6.89 (1H, dd), 7.02-7.04 (2H, m), 7.09 -7.17 (6H, m).

[0150]

実施例79

N- [(1S) -2 - [4 - (5H - ジベンゾ [a, d] [7] - アヌレン - 5 - イリデン) - 1 - ピペリジニル] - 1 - (ヒドロキシメチル) - 2 - オキソエチル] - 2, 2 - ジメチルプロパンアミドの合成:

工程1

ピバロイルーL-セリンの合成:

Lーセリン5.25g(50.0mmol)を1規定水酸化ナトリウム水溶液に溶解した。水浴下で1規定水酸化ナトリウム水溶液50mlとジエチルエーテル12mlに溶解したピバリン酸クロライド5ml(40.6mmol)を25分間で同時に滴下した。2.5時間撹拌後1規定塩酸70mlを加え酸性にし酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下溶媒を留去し表題化合物を得た。

収量 3.95g(20.9mmol) 収率 52% ¹H-NMR (DMSO):1.12 (9H, s), 3.61-3.75 (2H, m), 4.19-4.26 (1H, m).

[0151]

工程2

N- [(1S) -2-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] - アヌレン-5 - イリデン) - 1- ピペリジニル] - 1-(ヒドロキシメチル) - 2-オキソエチル] - 2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

ジクロロメタン20ml中の4-(5H-ジベンゾ[a, d][7]アヌレン-5-イリデン)ピペリジン1.231g(4.50mmol)に氷浴下で1-エチル-3-(3 '-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩880mg(4.59mmol)、トリエチルアミン0.63ml(4.52mmol)、ピバロイル-L-セリン860mg(4.55mmol)を加え、室温で1晩撹拌した。1規定塩酸を加えた後ジクロロメタンで抽出、有機層を無水硫酸ナト

リウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル 7:3~1:2)で精製して表題化合物を得た。

収量 1.032g(2.32mmol) 収率 52%

MS (ESI, m/z) 445 (M+H)+

 1 H-NMR (CDC13): 1.22 (9H, d), 2.14-2.44 (4H, m), 2.90-3.27 (2H, m), 3. 61-4.06 (5H, m), 4.80-4.89 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.01-7.38 (8H, m).

[0152]

実施例80

N- [(1R) -2- [4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] -アヌレン-5 -イリデン) -1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -2-オキソエチル] -2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

D-セリンよりより実施例79と同様にして得た。

MS (ESI, m/z) 445 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.22 (9H, d), 2.16-2.44 (4H, m), 2.90-3.26 (2H, m), 3. 62-4.06 (5H, m), 4.79-4.89 (1H, m), 6.92 (2H, s), 7.01-7.38 (8H, m).

[0153]

実施例81

N- $\{(1S)-1-(ヒドロキシメチル)-4-オキソー4-[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジニル] ブチル<math>\}$ -2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

工程1

メチル (2S) -2-[(t-ブトキシカルボニル) アミノ] <math>-5-オキソ-5 -[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] ペンタノエート

実施例 7 1 工程 1 で得られる化合物 5 1 1 mg (1.96 mm o 1)、4 - (9 H - チオキサンテン - 9 - イリデン) ピペリジン 4 7 0 mg (1.68 mm o 1) より実施例 5 0 工程 2 と同様にして得た。

収量 742mg (1.42mmol) 収率 85% MS (ESI, m/z) 523 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.44 (9H, d), 1.91-2.79 (8H, m), 2.88-3.18 (2H, m), 3.62-3.74 (1H, m), 3.75 (3H, d), 4.12-4.38 (2H, m), 5.26-5.37 (1H, m), 7.17-7.53 (8H, m).

[0154]

工程2

上記工程1で得られる化合物736mg(1.41mmol)より実施例50 工程3と同様にして得た。

¹H-NMR (CDC13): 1.20 (9H, d), 2.04-2.80 (8H, m), 2.88-3.18 (2H, m), 3. 60-3.78 (4H, m), 4.11-4.26 (1H, m), 4.41-4.52 (1H, m), 7.04 (1H, t), 7.1 7-7.33 (6H, m), 7.51 (2H, d).

工程3

N- $\{(1S)-1-(ヒドロキシメチル)-4-オキソー4-[4-(9H-チオキサンテン-9-イリデン)-1-ピペリジニル] ブチル<math>\}$ -2, 2-ジメチルプロパンアミドの合成:

上記工程1で得られる化合物全量より実施例71工程4と同様にして得た。 収量 564mg (1.18mmol) 収率 84% (2工程) MS (ESI, m/z) 479 (M+H)+

¹H-NMR (CDC13): 1.18 (9H, d), 1.86-2.02 (2H, m), 2.28-2.82 (6H, m), 2.92-3.18 (2H, m), 3.48-3.88 (5H, m), 4.14-4.26 (1H, m), 6.79-6.92 (1H, m), 7.17-7.31 (6H, m), 7.51 (2H, d).

[0155]

実施例82

(S) - t e r t - ブチル 1 - + [4 - (5 H - ジベンゾ [a, d] [7] ア ヌレン- 5 - イリデン) - 1 - ピペリジニル] カルボニル $\}$ - 3 - ヒドロキシプロピルカルバメートの合成:

工程1

- (S) -3-[(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] -4-[4-(5H-5)] (S) -3-[(4-(5H-5)]] (S) -3-[(4H-5)] (
- (S) -4-(ベンジルオキシ)-2-[(t-ブトキシカルボニル)アミノ]-4-オキソブタン酸498mg(1.54mmol)に塩化メチレン10ml、1-エチルー3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩306mg(1.60mmol)、4-(5H-ジベンゾ [a,d] [7]アヌレン-5-イリデン)-1-ピペリジン421mg(1.54mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール212mg(1.57mmol)、トリエチルアミン0.23ml(1.65mmol)を加え室温で1晩攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え塩化メチレンで抽出し有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル7:3)で精製し表題化合物を得た。

収量 839mg(1.45mmol) 収率 94%

1H-NMR (CDC13): 1.50 (9H, d), 2.08-2.38 (4H, m), 2.54-3.28 (4H, m), 3
.62-4.04 (2H, m), 4.92-5.03 (1H, m), 5.10 (2H, d), 7.13-7.39 (8H, m)
【0 1 5 6】

工程2

- (S) t e r t ブチル 1 + [4 (5 H ジベンゾ [a, d] [7] ア ヌレン- 5 イリデン) 1 ピペリジニル] カルボニル+ 3 ヒドロキシプロピルカルバメートの合成
- (S) -3-[(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] -4-[4-(5H-i)] H-ジベンゾ [a,d] [7] アヌレン-5-(1) デン) -1-(1) ピペリジニル] -4-(1) オキソブタン酸ベンジル 797mg (1.38mmol) をテトラヒドロフラン 15ml に溶解し、アルゴン雰囲気下 0 で 2M 水素化ホウ素リチウム/テトラヒドロフラン溶液 1.45ml を加え、室温で 1 晩撹拌した。氷冷下飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル 3:1-1:1)で精製し、表題化合物を得た。

収量 180mg (1.45mmol) 収率 28% MS (ESI, m/z) 475 (M+H)+

1H-NMR (CDC13): 1.44 (9H, d), 1.20-1.99 (2H, m), 2.94-3.22 (2H, m), 3 .54-4.03 (4H, m), 4.67-4.78 (1H, m), 5.77 (1H, d), 6.92 (2H, d), 7.18-7 .38 (8H, m)

[0157]

実施例83

(S) -N-[4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -4-オキソブチル] アセトアミドの合成:

工程1

- (S) -2-アミノー5-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレンー 5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -5-オキソー1-ペンタノール塩酸塩の合成

収量 607mg (1. 43mmol) 収率 100%

[0158]

工程2

- (S) -N-[4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -4-オキソブチル] アセトアミドの合成

酢酸エチルで抽出、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール 200:1~50:1)で精製し表題化合物を得た。

収量 114mg (0.27mmol) 収率 75%

MS (ESI, m/z) 431 (M+H)+

1H-NMR (CDC13): 1.70-1.97 (2H, m), 1.96 (3H, s), 2.12-2.31 (4H, m), 2 .34-2.43 (2H, m), 2.95-3.13 (2H, m), 3.48-3.59 (3H, m), 3.74-4.01 (3H, m), 6.67 (1H, t), 6.92 (2H, d), 7.15-7.37 (8H, m)

[0159]

実施例84

(S) -N-[4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -4-オキソブチル] -2-メチルプロパンアミドの合成:

塩化イソブチリルを使用し実施例83の工程2)と同様にして得た。

収量 108mg (0.23mmol) 収率 72%

MS (ESI, m/z) 459 (M+H)+

1H-NMR (CDC13): 1.07-1.20 (6H, m), 1.93 (2H, qua), 2.12-2.48 (7H, m), 2.94-3.13 (2H, m), 3.48-3.62 (3H, m), 3.76-4.02 (2H, m), 6.65-6.76 (1H, m), 6.92 (2H, m), 7.14-7.38 (8H, m)

[0160]

実施例85

(S) -N-[4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -4-オキソブチル] シクロヘキサンカルボキサミドの合成:

塩化シクロヘキサノイルを使用し実施例83の工程2)と同様にして得た。

収量 87mg (0.17mmol) 収率 68%

MS (ESI, m/z) 499 (M+H)+

1H-NMR (CDC13): 1.12-1.51 (6H, m), 1.58-2.48 (13H, m), 2.95-3.12 (2H, m), 3.46-3.60 (3H, m), 3.75-4.02 (3H, m), 6.55-6.65 (1H, m), 6.92 (2H,

m), 7.14-7.38 (8H, m)

[0161]

実施例86

(S) -N-[4-[4-(5H-ジベンゾ [a, d] [7] アヌレン-5-イリデン) <math>-1-ピペリジニル] -1-(ヒドロキシメチル) -4-オキソブチル] ベンズアミドの合成:

塩化ベンゾイルを使用し実施例83の工程2)と同様にして得た。

収量 95mg (0.19mmol) 収率 75%

MS (ESI, m/z) 493 (M+H)+

1H-NMR (CDC13): 1.94-2.32 (6H, m), 2.35-2.58 (2H, m), 2.90-3.11 (2H, m), 3.47-3.59 (1H, m), 3.88-4.13 (2H, m), 6.90 (2H, d), 7.06-7.67 (12H, m), 7.78-7.89 (2H, m)

実施例1~86で得た化合物の構造式を表1~11に示す

[0162]

【表1】

実施例	構造式	実施例	構造式
1	H ₂ C CH ₂ H N	5	Chiral Chiral
2	H ₂ N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—	6	H,C N Chiral
3	H,C	8	H ₃ C CH ₃ , O
4	H ₃ C OH ₃ CH ₃ Chiral	9	H ₃ C CH ₃ O

[0163]

【表2】

実施例	構造式	実施例	構造式
10	H ₃ C H ₃ C	14	H,C CH ₃ H,C CH ₃ CH O
11	H,C CH, ON N	15	Chiral CH ₃
12	H,C CH,30	16	H,C CH, H
13	H,CC—OH, O	17	H ₃ C CH ₃ II S

[0164]

【表3】

実施例	構造式	実施例	構造式
18	н,с-,	22	Chirel O N O N O CH CH CH CH CH CH CH CH CH CH
19	H ₂ C O	23	
20	H ₃ C ₂ CH ₃ H ₃ C ₄ CH ₃	24	H,C CH, H N S
21	Ohiral Ohiral Ohiral	25	

[0165]

【表4】

実施例	構造式	実施例	構造式
26	H ₃ C O N O N O N O N O N O N O N O N O N O	30	H'C CH'RO
27	H ₃ C CH ₃ N N	31	H ₂ C CH ₂ O CH ₃ CH ₃
28	H,C CH, II	32	H,C OH, OH,
29	H,C H,C H,C H,C H,C H,C H,C H,C H,C H,C	33	H ₃ C CH ₃

[0166]

【表 5】

実施例	構造式	実施例	構造式
34	CIH CH ₃ CH ₄ CH ₄ CH ₄ CH ₅ CH	38	H,C, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH,
35	H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃	39	H,C CH, CH,
36	HC CH CH	40	H ₃ C CH ₃
37	H,C CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH,	41	H,C CH,O

[0167]

【表6】

実施例	構造式	実施例	構造式
42	H ₂ C O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	46	
43	H,C > CH,	47	H,C CH,O
44	H ₃ C OH ₃	48	ON SON
45	H ₃ C O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	49	H,C OH O CH ₃

[0168]

【表7】

実施例	構造式	実施例	構造式
50	H,C CH, OH O	54	H,C,OOO,OOO,OOO,OOO,OOO,OOO,OOO,OOO,OOO,
51		55	HC CH
52		56	H,C OH,
53		57	H,C H

[0169]

【表8】

実施例	構造式	実施例	構造式
58	H,C CH, OHO, N	62	H,C, -H, NH, CH
59	H,C, H, CH, SH, CH, SH	63	H ₂ C NH ₂ (R)
60	H,C P P C P C P C P C P C P C P C P C P C	64	H.C. CH, CH, CH
61	H,C H,C	65	CH (R)

[0170]

【表9】

実施例	構造式	実施例	構造式
66	CIH ON (S)	70	H,C CH, (S)
67	HC OHO N (S)	71	H ₂ C CH, H OH (S)
68	HC HC (R)	72	H ₂ C CH ₂ H ₂ C OH (FI)
69	H,C CH, (R)	73	HO N (A)

[0171]

【表10】

実施例	構造式	実施例	構造式
74	H,C OH OH (S)	78	HC OH, The OH (S)
75	H,C OH OH (R)	79	H ₃ C OH ₃ N N N N N N N N N N N N N N N N N N
76	H,C OH, OHO N S (PI)	80	H ₃ C CH ₃ H N (R)
77	H,C H, C OH, OHO (R)	81	H,C CH, The control of the control o

[0172]

【表11】

実施例	構造式	実施例	構造式
82	H ₃ C CH ₃ OH (S)	86	(S)
83	H,C OH (S)		
84	H,C OH (S)		
85	(S)		

[0173]

(試験例1) N型カルシウムチャンネル阻害活性(蛍光色素法)

ヒト神経芽腫細胞IMR-32はATCC(American Type Culture Collection)から入手した。培地はフェノールレッド不含、アールズ塩 (earle's salts supplyment) 含有のイーグル最小培地 (Eagle minimum essential medium) (GIBCO)に2mM L-グルタミン (GIBCO)、1mM ピルビン酸ナトリウムpH6.5 (GIBCO)、antibiotic/antimicotic混合液 (GIBCO)、10%牛胎児血清 (Cell Culture Tecnologies)を用いた。ポリーL-リジン (SIGMA製) 処理、コラーゲン (COLLAGEN VITROGEN100:コラーゲン社製) 処理、を施したガラス底面の直径35mmディッシュ (イワキガラ

ス製)に $3\,\text{ml}$ の $1\text{x}10^5$ 個/mlのIMR-32細胞を播いた。 $1\,\text{日培養後}$ 、終濃度1mMジブチルcAMP($dibutyl\ c$ AMP)、 $2.5\,\mu\,\text{M}\ 5$ - ブロモデオキシウリジン(buromodeoxyuridine)(SIGMA製)を添加し、さらに10から $14\,\text{日培養した細胞を活性測定に用いた。$

上記のように調製したIMR-32細胞の培地を1m1の2.5 μ M fura-2/AM (同仁化学製)を含むフェノールレッド不含、アールス塩 (earle's salts supplyment)含有のイーグル最小培地 (Eagle minimum essential medium) (GIBCO)に置換し、37℃で30分間インキュベートした。次に培地をレコーディングメディウム (20mM HEPES-KOH、115mM NaCl、5.4mM KCl、0.8mM MgCl2、1.8mM CaCl2、13.8mM D-グルコース)に置換した。N型カルシウムチャンネル阻害活性は、蛍光顕微鏡(ニコン製)と画像解析装置ARGUS50(浜松ホトニクス製)を用い測定解析した。すなわち 1μ Mのニフェジピンを含有するレコーディングメディウム (20mM HEPES-KOH、115mM NaCl、5.4mM KCl、0.8mM MgCl2、1.8mM CaCl2、13.8mM D-グルコース)を Y チューブ法にて測定細胞に $2 分間環流投与し、その後60mM塩化カリウム含有刺激用薬剤を Y チューブ法にて急速投与した。この時の細胞内カルシウム濃度変化をN型カルシウムチャンネル活性とした。次に同じ細胞に対し試験化合物を0.1、1、<math>10 \mu$ Mを含んだ60mM塩化カリウム含有刺激用薬剤を順次、 Y チューブ法にて急速投与し、この時の細胞内カルシウム濃度変化を測定した。 10μ Mでの阻害率(%)からN型カルシウムチャンネル阻害活性を算出した。

[0174]

(試験例2) L型カルシウムチャンネル阻害活性

ラット摘出胸部大動脈標本のKCl 拘縮に対する弛緩反応を利用した下記に示す 方法により、本発明の新規ジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘 導体のL型カルシウムチャンネルに対する阻害活性を測定した。

1)ラット摘出胸部大動脈標本の作成法

Wistar系ラットから摘出した胸部大動脈条片を用いた。血管をリング状になるように約3mm 幅で切断し、血管内皮細胞を機械的に除去した。標本を 0_2 (95%)及び CO_2 (5%) の混合ガスを通気したTyrode液(158.3 mM NaCl, 4.0 mM KCl, 1.0 5 mM $MgCl_2$, 0.42 mM NaH_2PO_4 , 10 mM $NaHCO_3$, 2 mM $CaCl_2$, 5mM Glucose) 中の

ストレインゲージに懸垂し、2gの静止張力を負荷した。血管の張力はトランスデューサーを用い、張力用アンプ(EF-601G;日本光電)により増幅してマルチペンレコーダー(理化電機工業)に記録した。実験は37℃の条件下で実施した。

[0175]

2) KCI拘縮に対する弛緩反応の測定

張力が安定した後に、標本槽内の栄養液をHigh K+ Tyrode液(112.3 mM NaCl, 50 mM KCl, 1.05 mM MgCl₂, 0.42 mM NaH₂PO₄, 10 mM NaHCO₃, 2 mM CaCl₂, 5 mM glucose)に置換して収縮反応を得た。30分後、標本槽内をnormal Tyrode 液に置換した。再び、標本槽内を High K+ Tyrode液に置換して収縮反応を観察し、最大収縮反応を得た後に試験化合物を90分間隔で 10^{-9} 、 10^{-8} 、 10^{-7} 、 10^{-6} M になるように累積的に添加した。最大収縮反応に対する試験化合物の抑制率をL型カルシウムチャンネルに対する阻害活性の指標とした。

表 12 に蛍光色素法による N型カルシウムチャンネル阻害活性(10μ Mでの阻害率:%)と L型カルシウムチャンネル阻害活性(pIC50値)の測定結果を示す。 pIC50とは、試験化合物の阻害活性を示すもので、 50 %阻害するのに必要な薬物濃度の負の対数である。

[0176]

【表12】 表12

実施例	N型カルシウムチャン ネル拮抗作用 10μM阻害率 (%)	L型カルシウムチャン ネル拮抗作用 plC ₅₀
実施例 1	67	6. 0
実施例 9	83	6. 3
実施例11	77	6. 4
実施例16	75	5. 9
実施例24	78	6. 0
実施例41	. 76	5. 9
実施例68	82	6. 4
実施例71	74	5. 9
実施例72	81	6. 1
実施例73	75	5. 7
実施例76	85	6. 1
実施例78	84	5. 6

[0177]

(試験例3) ホルマリンテストにおける鎮痛作用

<方法>

雄性9週齢のスプラグー・ドーリーラット(Sprague-Dawley: SD rat)を一群7 匹とし、試験群を4群[対照群 (0.5 % tragacanth溶液投与群) 並びに実施例11の 化合物 (化合物A) 0.3、3および30 mg/kg投与群]として実験に用いた。化合物A は0.5 % tragacanth溶液に懸濁して用いた。

ラットに0.5 % tragacanth溶液もしくは化合物Aの各用量を5 ml/kgの容量で経口投与した。その3時間後にハロタンにてラットを鎮静化させ、その左下肢の足背部に2.5 % ホルマリン溶液(100 μl)を皮下注入した。直ちに麻酔から覚醒

させ、60分間行動を観察した。ホルマリン注入5分後までは1分毎に1分間、10分後以降60分目までは5分毎に1分間、ホルマリンを注入された下肢の引き込み動作、すなわちフリンチング行動の発現回数を測定した。ホルマリン刺激による疼痛反応は、文献(J. Pharmacol. Exp. Ther. 263: 136-146, 1992)に報告されているとおり、二相性に発現した。ホルマリン注入の10から60分後(第2相)において計測されたフリンチング回数の合計値を各ラットの疼痛性行動の指標とした

[0178]

<結果>

各実験群における計測値を平均値±標準誤差としてグラフ化したものを図1に示す。対照群の平均フリンチング回数を基準とした場合、化合物A 0.3、3および30 mg/kg投与群のフリンチング抑制率は、それぞれ10、42および37 % であり、顕著な疼痛抑制効果が確認された。

[0179]

(試験例4) 神経因性疼痛モデルにおける鎮痛作用

<方法>

神経因性疼痛モデルの一種である坐骨神経部分結紮モデル(セルツァーモデル、Pain, 43: 205-218, 1990)を用い、機械的アロディニアに対する化合物Aの改善作用を評価した。機械的アロディニアの検出に際しては、フォン・フライ(von Frey)フィラメントにて右下肢足底部を刺激し、Chaplan らの方法(J. Neurosci. Methods, 53: 55-63, 1994)に準拠して機械的刺激に対する反応閾値(50% threshold)を測定した。但し、それぞれのフィラメントでの足底部の刺激は、1秒当たり約2回の頻度で8回繰り返した。

手術前の反応閾値を測定した雄性8週齢のスプラグー・ドーリーラット(Sprag ue-Dawley: SD rat)の右坐骨神経を、Seltzerらの方法(Pain, 43: 205-218, 1 990)に準拠して手術用縫合糸にて約半周結紮し、部分的に傷害した。神経傷害6日後に右下肢の反応閾値を測定し、手術前に比較して閾値が著明に低下、即ち機械的アロディニアの発症した個体をアロディニア改善作用の評価のために抽出した。これらの評価用に抽出された個体に関し、神経傷害7および9日後に投与前の

反応閾値を測定し、この値を基準にして供試動物を2群[対照群(0.5 % tragacan th溶液投与群) および化合物A 3 mg/kg投与群]に群分けした。ラットに0.5 % tragacanth溶液もしくは化合物Aを5 ml/kgの容量で経口投与し、投与1時間後に各個体について反応閾値を測定した。

[0180]

<結果>

結果を図2に示す。いずれの群においても坐骨神経の傷害により、投与前の下 肢の反応閾値は術前に比較して顕著に低下し、機械的アロディニアの発症が確認 された。

対照群 (N=11) においては、投与後の反応閾値にほとんど変化は認められなかった一方で、化合物A 3 mg/kg投与群 (N=13) では反応閾値は上昇し、神経因性疼痛における機械的アロディニアに対する顕著な治療効果が認められた。

[0181]

(試験例5) ホルマリンテストにおける鎮痛作用

<方法>

雄性9週齢のスプラグー・ドーリーラット (Sprague-Dawley: SD rat) を一群6 匹とし、試験群を5群[対照群 (polyethylene glycol 400投与群) 並びに実施例7 1の化合物 (化合物B) 3、30、100および300 mg/kg投与群]として実験に用いた。 化合物Bはpolyethylene glycol 400 (PEG) に溶解して用いた。

ラットにPEGもしくは化合物Bの各用量を3 ml/kgの容量で経口投与した。その他の実験操作は、前出の試験例3に準拠して実施した。

[0182]

<結果>

各実験群における計測値を平均値±標準誤差としてグラフ化したものを図3に示す。対照群の平均フリンチング回数を基準とした場合、化合物B 3、30、100 および300 mg/kg投与群のフリンチング抑制率は、それぞれ11、33、53および59%であり、顕著な疼痛抑制効果が確認された。

[0183]

(試験例6) 神経因性疼痛モデルにおける鎮痛作用

<方法>

神経因性疼痛モデルの一種である坐骨神経部分結紮モデル(セルツァーモデル、Pain, 43: 205-218, 1990)を用い、機械的アロディニアに対する化合物Bの改善作用を評価した。機械的アロディニアの検出、右坐骨神経の傷害方法および実験スケジュールは前出の試験例4に準拠して実施した。神経傷害6日後に右下肢の反応閾値を測定し、手術前に比較して閾値が著明に低下、即ち機械的アロディニアの発症した個体をアロディニア改善作用の評価のために抽出した。これらの評価用に抽出された個体に関し、神経傷害7および9日後に投与前の反応閾値を測定し、この値を基準にして供試動物を2群[化合物Bの3および100 mg/kg投与群]に群分けした。3および100 mg/kg投与群の個体に、PEGに溶解した化合物Bをそれぞれ3 ml/kgの容量で経口投与し、投与1時間後に各個体について反応閾値を測定した。

[0184]

<結果>

結果を図4に示す。いずれの群においても坐骨神経の傷害により、投与前の下 肢の反応閾値は術前に比較して顕著に低下し、機械的アロディニアの発症が確認 された。

3 mg/kg投与群 (N=9) においては、投与後の反応閾値にほとんど変化は認められなかった一方で、100 mg/kg投与群 (N=7) では反応閾値は明確に上昇し、神経因性疼痛における機械的アロディニアに対する顕著な治療効果が認められた。

[0185]

上記の結果から明らかなように新規ジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体は優れたN型選択的カルシウムチャンネル阻害活性を有しており、且つ、疼痛動物モデルにおいて顕著な治療効果を示すことが確認された。従って、本発明の誘導体は、疼痛治療薬をはじめ、N型カルシウムチャンネルが関与する各種疾患の治療薬として有用である。

[0186]

【発明の効果】

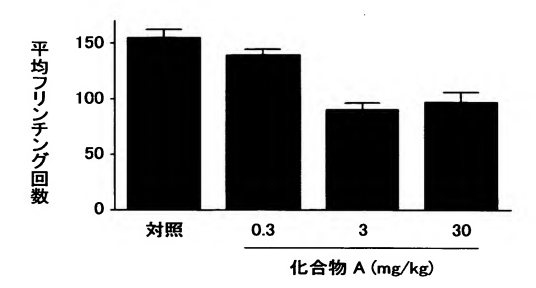
本発明の新規ジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体は選択

的にN型カルシウムチャンネル阻害活性を示し、疼痛動物モデルにおいて治療効果を示した。従って本発明の新規ジアリールアルケン誘導体及びジアリールアルキル誘導体は、神経因性疼痛、偏頭痛、内臓痛、癌性疼痛などの種々の痛みの改善、脊髄損傷や糖尿病に伴う疼痛の改善、脳梗塞、脳出血(クモ膜下出血を含む)などの発症後急性期の虚血による脳障害の改善、アルツハイマー、AIDS関連痴呆、パーキンソン氏病、脳血管性痴呆及びALSなどの進行性脳変性疾患(progress neurodegenerative disease)の諸症状改善、頭部損傷による神経障害の改善、気管支喘息、不安定狭心症及び過敏性大腸炎症疾患などの心因性ストレスが関与する種々の疾患、気分障害及びエタノール嗜癖禁断症状などの薬物嗜癖禁断症状の治療方法を提供するものである。

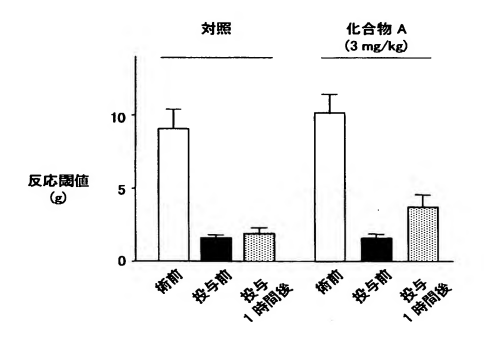
【図面の簡単な説明】

- 【図1】 図1は、ホルマリンテストにおいて、化合物Aの鎮痛作用を示す図である。
- 【図2】 図2は、坐骨神経部分結紮モデルにおいて、化合物Aの鎮痛作用を示す図である。
- 【図3】 図3は、ホルマリンテストにおいて、化合物Bの鎮痛作用を示す図である。
- 【図4】 図4は、坐骨神経部分結紮モデルにおいて、化合物Bの鎮痛作用を示す図である。

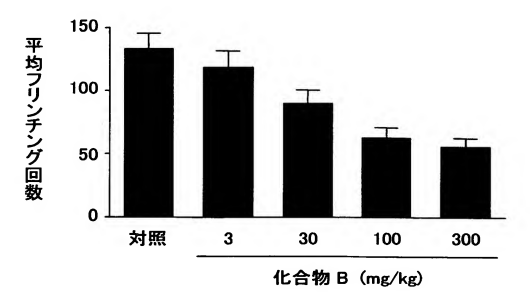




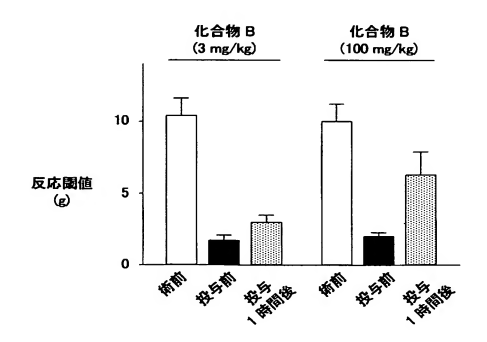
【図2】



【図3】



【図4】



【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 N型カルシウムチャンネルに選択的に拮抗作用を有する新規化合物を 提供すること。

【解決手段】 下記式で示されるジアリールアルケン誘導体、その類縁体及びそれらの医薬的に許容しうる塩は、N型カルシウムチャンネル拮抗活性を有じ、神経因性疼痛、偏頭痛、内臓痛、癌性疼痛、脊髄損傷若しくは糖尿病に伴う疼痛、脳梗塞、脳出血の発症後急性期の虚血による脳障害、アルツハイマー、AIDS関連痴呆、パーキンソン氏病、進行性脳変性疾患、頭部損傷による神経障害、気管支喘息、不安定狭心症、過敏性大腸炎症疾患、薬物嗜癖禁断症状のいずれかの治療剤の有効成分として有用である。

()

出願人履歴情報

識別番号

[000000066]

1. 変更年月日 [変更理由]

1991年 7月 2日

住 所

住所変更 東京都中央区京橋1丁目15番1号

氏 名 味の素株式会社